

Bimoxivet LA 150 mg/ml, Suspension for Injection for cattle, sheep and pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bimoxivet LA 150 mg/ml, Suspension for Injection for cattle, sheep and pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

172.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 18 Día

- Milk. 72 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 21 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

15/02/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

57386

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/02/2017

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0362/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Italia Polonia Portugal
Rumania; Rumanía España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.