

VETRIMOXIN 150MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VETRIMOXIN 150MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Ovino
Bovino
Caprino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Porcino

- Meat and offal. 8 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 18 Día

- Milk. 72 Hora(s)

-

Bovino

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. 72 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 22 Día

- Milk. 72 Hora(s)

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

20/02/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

45831/09-07-2008/K-0063901

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/03/2019

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