

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

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:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 16 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:

Letonia

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

27/09/2019

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/I/19/0054

Comercio paralelo en referencia a:

600000023187

Comercio paralelo de:

600000093939

Distribuidor mayorista de origen:

Vetmarket UAB

Distribuidor mayorista de destino:

Vetmarket SIA

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