

# Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

---

### **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](#)

172.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 18 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:**

Islandia

---

**Disponible en:**

Islandia

---

**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:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/11/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

IS/2/12/012/01

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/02/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0153/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Dinamarca Finlandia Islandia Irlanda Países Bajos Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

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

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

2401205-paren-20130213.pdf