

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CITRAMOX L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs
Citramox L.A. 150 mg/ml Injektionssuspension Rinder und Schweine

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](#)
172.20 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. 20 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:

Alemania

Descripción del formato:

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 Karizoo S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/09/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402710.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/09/2020

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0323/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Francia

Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Lituania Polonia Portugal

Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

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

Documentos

Combined File of all Documents

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