

Vetrimoxin 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Autorisé

- Amoxicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetrimoxin 50mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Vetrimoxin 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

•

Porc

- Viande et abats. 3 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/07/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 14966/3063

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/06/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0647/001

États membres concernés:

Tchéquie Grèce Hongrie Italie Pologne Roumanie Slovaquie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet