

VETRIMOXIN 48 HEURES

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VETRIMOXIN 48 HEURES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 18 day
- Lait. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 16 day

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

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon verre de 50 mL
Boîte de 6 flacons polypropylène de 500 mL
Boîte de 1 flacon polypropylène de 500 mL
Boîte de 6 flacons polypropylène de 250 mL
Boîte de 1 flacon polypropylène de 250 mL
Boîte de 6 flacons polypropylène de 100 mL
Boîte de 1 flacon polypropylène de 100 mL
Boîte de 12 flacons polypropylène de 50 mL
Boîte de 1 flacon polypropylène de 50 mL
Boîte de 6 flacons verre de 250 mL
Boîte de 1 flacon verre de 250 mL
Boîte de 6 flacons verre de 100 mL

Boîte de 1 flacon verre de 100 mL
Boîte de 12 flacons verre de 50 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/06/1995

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

CEVA Santé Animale

Vetem SPA

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7364052 9/1995

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/06/2010

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage