

VETRIMOXIN P.O.

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VETRIMOXIN P.O.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
Porc
Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
114.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

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

-

Poultry

- Viande et abats. 2 day
- Œufs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses et productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 2 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

Description des conditionnements:

Boîte de 10 sachets de 100 g

Sac de 1 kg

Sac de 5 kg

Boîte de 1 kg et une cuillère

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:

18/03/1996

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5906374 2/1996

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/03/2011

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit