

# Bimoxyvet LA 150 mg/ml, Suspension for Injection for cattle, sheep and pigs

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Bimoxyvet LA 150 mg/ml, Suspension for Injection for cattle, sheep and pigs

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

172.00 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. 72 hour

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 21 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 21 day

---

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

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/02/2017

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

57386

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/02/2017

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0362/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Finlande France Italie Pologne Portugal  
Roumanie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.