

# VETRIMOXIN L.A. Suspension for injection for cattle, sheep, pigs

Autorisé

- Amoxicillin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ВЕТРИМОКСИН Л.А. Инжекционна суспензия за говеда, овце, свине  
VETRIMOXIN L.A. Suspension for injection for cattle, sheep, 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  
15.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 14 day

- Lait. 3 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 14 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:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)  
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)  
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

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

Ceva Sante Animale

---

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

7/10/2006

---

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

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-1648

---

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

2/11/2011

---

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.

### Notice

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

### Etiquetage

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