

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Autorisé

- Amoxicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

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
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- 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:

Lettonie

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Parallel Trade Approval

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/09/2019

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/I/19/0054

Produit de référence dans le pays de destination:

600000023187

Commerce parallèle du produit (identifiant dans le pays d'approvisionnement):

600000093939

Distributeur dans le pays d'approvisionnement:

Vetmarket UAB

Distributeur dans le pays de destination:

Vetmarket SIA

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