

# CITRAMOX L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

CITRAMOX L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

---

**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**

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 18 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 20 day

---

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

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

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:**

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

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

12/08/2020

---

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

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

250117

---

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

12/08/2025

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0323/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark France Allemagne  
Grèce Hongrie Irlande Italie Lituanie Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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