

Vetrimoxin 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Autorizzato

- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vetrimoxin 50mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Vetrimoxin 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/07/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 14966/3063

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/06/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0647/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Grecia Ungheria Italia Polonia Romania Slovacchia Spagna
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet