

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

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Vetrimoxin vet. 150 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

172.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 18 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno
-

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

QJ01CA04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Svezia

Available in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

14/02/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

CEVA SANTE ANIMALE

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

48416

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/02/2013

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0153/001

Stati membri interessati:

Austria Danimarca Finlandia Islanda Irlanda Paesi Bassi Svezia

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

Documents

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060467>