

Vetrimoxin L.A. szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Autorizzato

- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vetrimoxin L.A. szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 12 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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/05/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/05/2003

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