

# VETRIMOXIN L.A. Suspension for injection for cattle, sheep, pigs

Autorizzato

- Amoxicillin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ВЕТРИМОКСИН Л.А. Инжекционная суспензия за говеда, овце, свине  
VETRIMOXIN L.A. Suspension for injection for cattle, sheep, pigs

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in Inglese

### Specie di destinazione:

bovini  
Ovino  
Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in Inglese  
15.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

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

- 

**Ovino**

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

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 16 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:**

Bulgaria

---

**Disponibile in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in bulgaro

Disponibile solo in bulgaro

Disponibile solo in bulgaro

Disponibile solo in bulgaro  
Disponibile solo in bulgaro  
Disponibile solo in bulgaro

---

## 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 Sante Animale

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/10/2006

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-1648

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/11/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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.