

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

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

172.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Melk. 3 dag

- Slakt. 18 dag

•

gris

- Slakt. 16 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FI

Tilgjengelig i:

FI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/01/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

30988

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/01/2014

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0153/001

Gjeldende medlemsstater:

AT DK FI IS Irland NL SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2401205-paren-20130213.pdf