

Vetrimoxin L.A.150 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

Autorisert

- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetrimoxin L.A.150 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

150.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:
Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 14 dag
- Melk. 3 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:

PT

Tilgjengelig i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/07/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Vetem SPA

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51116

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/04/2023

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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