

# VETRIMOXIN 50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Vetrimoxin 50mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

VETRIMOXIN 50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Alimento medicamentoso sólido

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 3 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

8/09/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10815/049/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/09/2017

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0647/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

República Checa Grécia Hungria Itália Polónia Roménia Eslováquia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.