

# Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Autorizado

- Amoxicillin

## Identificação do produto

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

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

---

### **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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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:**

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

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

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 14 dia
- Milk. 3 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 16 dia
- 

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

QJ01CA04

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Letónia

---

### **Disponibilidade:**

Letónia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em [letão](#)  
Disponível apenas em [letão](#)  
Disponível apenas em [letão](#)  
Disponível apenas em [letão](#)  
Disponível apenas em [letão](#)

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Ceva Sante Animale

---

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

16/12/2003

---

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

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

### **Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

V/NRP/03/1616

---

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

16/12/2003

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.