

Longocilline 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Longocilline 150 mg/ml suspension for injection for cattle and 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](#) [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
172.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 3 dia
- Meat and offal. 18 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:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

11/01/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CEVA Santé Animale

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10815/023/001

Data da alteração do estado de autorização:

11/01/2013

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0153/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Dinamarca Finlândia Islândia Irlanda Países Baixos Suécia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet