

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

Autorizado

- Amoxicillin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frasco 250 ml

Frasco 100 ml
Frascos de plástico de 500 ml.
Frascos de plástico de 250 ml
Frascos de plástico de 100 ml
Frascos de plástico de 50 ml.
6 frascos de 100 ml

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/07/1995

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale
Vetem SPA

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51116

Data da alteração do estado de autorização:

1/04/2023

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

Documentos

Combined File of all Documents