

Vetrimoxin-Paste forte

Não autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vetrimoxin-Paste forte

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:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
115.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

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 Tiergesundheit GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

16/07/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetem SPA

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6339572.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

6/06/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet