

VETRIMOXIN LA, suspensie injectabilă

Autorizat

- Amoxicillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VETRIMOXIN LA, suspensie injectabilă

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 3 zi

-

Capră

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 2 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 2 zi

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon sticla x 100 ml

Flacon sticla x 250 ml

Flacon polietilena x 50 ml

Flacon polietilena x 100 ml

Flacon polietilena x 250 ml

Flacon polietilena x 500 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

20/02/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CEVA Santé Animale

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120200

Data modificării statusului autorizației:

4/09/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents