

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

Autorizat

- Amoxicillin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

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

•

**Porc**

- Carne și organe. 16 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Portugal

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Portugheză

Disponibile numai în Portugheză

Disponibile numai în Portugheză

Disponibile numai în Portugheză

Disponibile numai în Portugheză

Disponibile numai în Portugheză

Disponibile numai în Portugheză

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/07/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

51116

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/04/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.