

Vetrimoxin vet. 150 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vetrimoxin vet. 150 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
172.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 18 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 16 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

14/02/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

48416

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/02/2013

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0153/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Danmark Finland Island Irland Nederländerna Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

svenska (PDF)

Publicerad på: 11/07/2023

[Ladda ner](#)

Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 11/07/2023

[Ladda ner](#)

Märkningstext

2401205-paren-20130213.pdf