

Veyxyl LA 20%, 200mg/ml, Injektionssuspension

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Veyxyl LA 20%, 200mg/ml, Injektionssuspension

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
телета с неразвити предстомашия
куче
овца
котка
свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 50 day

•

телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 50 day

•

овца

- Meat and offal. 50 day

- Milk. 3 day

•

свиня

- Meat and offal. 30 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CA04

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Немски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Veyx Pharma GmbH

Дата на разрешение за търговия:

18/09/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Veyx-Pharma B.V.

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

6902671.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/09/2002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.