

Veyx yl LA 20%, 200 mg/ml süstesuspensioon veistele, sigadele, lammastele, koertele ja kassidele

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Veyx yl LA 20%, 200 mg/ml süstesuspensioon veistele, sigadele, lammastele, koertele ja kassidele

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot
Prase
Ovce
Pes
Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 28 day
- Mléko. 3 day

-

Prase

- Maso. 28 day

-

Ovce

- Maso. 28 day
 - Mléko. 3 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

Datum registrace:

6/04/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1390

Datum změny stavu registrace:

6/04/2006

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.