

Veyxyl LA, 200 mg/ml injekciné suspensija

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Veyxyl LA, 200 mg/ml injekciné suspensija

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Skot

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:**

-

Prase

- Meat. 28 day

-

Skot

- Meat. 28 day

- Milk. 3 day

-

Ovce

- Meat. 28 day

- Milk. 3 day

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

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Litva

Popis balení:

Dostupné pouze v Lithuanian

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

Datum registrace:

8/11/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Příslušný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/00/1186/001

Datum změny stavu registrace:

31/03/2011

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

Dokumenty

RV1186.pdf