

Veyxyl LA 200

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Veyxyl LA 200

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:

Bulharsko

Dostupné v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Bulgarian

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:

23/07/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-1833-24.07.2012

Datum změny stavu registrace:

23/07/2012

Informace o nezádooucích 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.