

Veyxamox LA 20 %, 200 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Veyxamox LA 20 %, 200 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

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

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

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

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](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

Datum registrace:

31/03/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

331/01/11NFVPT

Datum změny stavu registrace:

19/03/2025

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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