

# Veyxyl LA 20%, 200mg/ml, Injektionssuspension

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Veyxyl LA 20%, 200mg/ml, Injektionssuspension

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Kalb, noch nicht wiederkäuend  
Hund  
Schaf  
Katze  
Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 50 Tag

•

**Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 50 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 50 Tag
- Milch. 3 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CA04

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

18/09/2002

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veyx-Pharma B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

6902671.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/09/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels