

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

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

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

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 3 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ01CA04

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

31/03/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

331/01/11NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/03/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.