

VEYXYL LA 20%

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

VEYXYL LA 20%

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
229.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Porcino**

- Meat and offal. 28 Día

- **Perros**

- **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CA04

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Rumania; Rumanía

Available in:

Rumania; Rumanía

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

10/05/2005

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

120250

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/02/2022

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005301>