

# Veyx yl LA 20%, 200 mg/ml süstesuspensioon veistele, sigadele, lammastele, koertele ja kassidele

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Veyx yl LA 20%, 200 mg/ml süstesuspensioon veistele, sigadele, lammastele, koertele ja kassidele

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Ovino

Perros

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. 3 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 28 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 28 Día
  - Milk. 3 Día
- 

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/04/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1390

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/04/2006

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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