

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Veyxyl LA 20%, 200mg/ml, Injektionssuspension

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Terberos prerrumiantes  
Perros  
Ovino  
Gatos  
Porcino

---

**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**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 50 Día

•

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 50 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 50 Día

- Milk. 3 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 30 Día

---

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

QJ01CA04

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/09/2002

---

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

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6902671.00.00

---

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

18/09/2002

---

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.