

Veyxyl LA 20% suspenzija za injiciranje

Autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Veyxyl LA 20% suspenzija za injiciranje

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](#)
200.00 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 meso in organi: 28 dni

- Milk. 3 Día mleko: 3 dni

-

Porcino

- Meat and offal. 28 Día meso in organi: 28 dni

-

Ovino

- Meat and offal. 28 Día meso in organi: 28 dni

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:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

16/08/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

2000-0064/2010

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/08/2001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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