

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000092908>

Veyxyl LA 200

Myönnetty

- Amoxicillin trihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Veyxyl LA 200

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Lamma

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Nauta

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

•

Sika

- Meat and offal. 28 day

•

Lammas

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Bulgaria

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Veyx Pharma GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/07/2012

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Veyx Pharma GmbH

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-1833-24.07.2012

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/07/2012

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.