

Veyxyl LA 20% suspensija za injiciranje

Myönnetty

- Amoxicillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Veyxyl LA 20% suspensija za injiciranje

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Lammas

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

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

- Milk. 3 day mleko: 3 dni

-

Sika

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

-

Lammas

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

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](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Veyx Pharma GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

16/08/2001

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Veyx Pharma GmbH

Vastaava viranomainen:

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

Myyntilupanumero:

2000-0064/2010

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/08/2001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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