

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 28 day

-

Mouton

- Viande et abats. 28 day
 - Lait. 3 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/04/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Veyx Pharma GmbH

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1390

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/04/2006

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.