

Veyxamox LA 20 %, 200 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Veyxamox LA 20 %, 200 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile 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

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

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/03/2011

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

Veyx Pharma GmbH

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

331/01/11NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/03/2025

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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