

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

Viðurkennt

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

### Dýrategundir:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Hundur

Köttur

### Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

## Product details

**Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, dreifa

---

**Withdrawal period by route of administration:****Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 3 dagar

**• Svín**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

**• Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 3 dagar

**• Hundur****• Köttur**

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QJ01CA04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Eistland

---

**Available in:**

Eistland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [Estonian](#)

Aðeins í boði í [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

6/04/2006

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

State Agency Of Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

1390

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

6/04/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044857>