

VEYXYL LA, 200mg/ml, Injekční suspenze

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VEYXYL LA, 200mg/ml, Injekční suspenze

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 50 dagar

- Mjólk. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Veyx Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

29/12/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Veyx Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/103/00-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/08/2015

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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