

Veyxyl LA, 200 mg/ml injekciné suspensija

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Veyxyl LA, 200 mg/ml injekciné suspensija

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín
Nautgripir
Sauðkind
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:**

-

Svín

- Kjöt. 28 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt. 28 dagar

- Mjólk. 3 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt. 28 dagar

- Mjólk. 3 dagar

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Veyx Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

8/11/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Veyx Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/00/1186/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/11/2020

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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