

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

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 3 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Veyx Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

31/03/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Veyx Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

331/01/11NFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/03/2025

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.