

Veyxyl LA 20% suspensija za injiciranje

Heimilað

- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Veyxyl LA 20% suspensija za injiciranje

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar meso in organi: 28 dni

- Mjólk. 3 dagar mleko: 3 dni

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar meso in organi: 28 dni

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 28 dagar meso in organi: 28 dni

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í slóvenska

Aðeins fánlegt í slóvenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Veyx Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

16/08/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Veyx Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

2000-0064/2010

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/08/2001

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.