

Veyxyl LA 20% sospensione per iniezione

Autorizzato

- Amoxicillina

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Veyxyl LA 20% sospensione per iniezione

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Ovino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno
meso in organi: 28 dni

- latte. 3 giorno
mleko: 3 dni

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno
meso in organi: 28 dni

-

Ovino

- carni e frattaglie. 28 giorno
meso in organi: 28 dni

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Veyx Pharma GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/08/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Autorità responsabile:

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

Numero di autorizzazione:

2000-0064/2010

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/08/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.