

Veyxyl LA 20% suspensija za injiciranje

Registruotas

- Amoxicillin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Veyxyl LA 20% suspensija za injiciranje

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Kiaulė
Avis
Šuo
Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. meso in organi: 28 dni

- Pienas. 3 d. mleko: 3 dni

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. meso in organi: 28 dni

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. meso in organi: 28 dni

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Slovėnų

Pateikiama tik Slovėnų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Veyx Pharma GmbH

Rinkodaros leidimo data:

16/08/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Veyx Pharma GmbH

Atsakinga institucija:

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

Registracijos numeris:

2000-0064/2010

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/08/2001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.