

Veyxyl LA, 200 mg/ml injekcinē suspensija

Atļautas

- Amoxicillin trihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Veyxyl LA, 200 mg/ml injekcinē suspensija

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Liellops

Aita

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

229.60 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Cūka

- Gaļa. 28 diena

-

Liellops

- Gaļa. 28 diena

- Milk. 3 diena

-

Aita

- Gaļa. 28 diena

- Milk. 3 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CA04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Veyx Pharma GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

8/11/2000

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Veyx Pharma GmbH

Atbildīgā iestāde:

State Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

LT/2/00/1186/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

8/11/2020

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.