

Veyxyl LA 20% 200 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, suņiem un kaķiem

Autorisert

- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Veyxyl LA 20% 200 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, suņiem un kaķiem

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
katt
sau
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 3 dag

-

sau

- Slakt. 28 dag

Nav registrēts lietošanai aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Veyx Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/10/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/99/1035

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/10/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.