

Veyxyl LA 20%, 200mg/ml, Injeksjonssuspension

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Veyxyl LA 20%, 200mg/ml, Injeksjonssuspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

ikke drøvtyggende storfe

hund

sau

katt

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

229.60 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Melk. 3 dag

- Slakt. 50 dag

•

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 50 dag

•

sau

- Slakt. 50 dag

- Melk. 3 dag

•

gris

- Slakt. 30 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:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Veyx Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/09/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Veyx-Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6902671.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/09/2002

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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