

# Veyxamox LA 20 %, 200 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Veyxamox LA 20 %, 200 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

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**

- Slakt. 28 dag

- Melk. 3 dag

•

**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:**

PT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i Portugisisk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

31/03/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

331/01/11NFVPT

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

19/03/2025

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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