

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

Autorizat

- Amoxicillin

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Oaie  
Câine  
Pisică  
Bovine  
Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Oaie**

- Lapte. no withdrawal period

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

- Carne și organe. 28 zi

- 

#### **Bovine**

- Lapte. 3 zi

- Carne și organe. 28 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 28 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

26/10/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/99/1035

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/10/1999

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.