

# VEYXYL LA, 200mg/ml, Injekční suspenze

Ima dovoljenje za  
promet

- Amoxicillin trihydrate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

VEYXYL LA, 200mg/ml, Injekční suspenze

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Meat and offal. 50 day
- Milk. 3 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 30 day
- 

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Czech](#)  
Na voljo samo v [Czech](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

29/12/2000

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

96/103/00-C

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

4/08/2015

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.