

Veyxyl Tabs 800 mg/tbl. na perorálnu aplikáciu pre psy 800 mg/tbl. na intrauterinnú aplikáciu pre kravy, ovce, prasnice a kobyly

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Veyxyl Tabs 800 mg/tbl. na perorálnu aplikáciu pre psy 800 mg/tbl. na intrauterinnú aplikáciu pre kravy, ovce, prasnice a kobyly

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund
Ko
So
Moderfår
Hoppe

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Intrauterin anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
918.40 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intrauterin anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 4 dag
- Milk. 1 dag

-

So

- Meat and offal. 4 dag

-

Moderfår

- Meat and offal. 4 dag
- Milk. 1 dag

-

Hoppe

- Meat and offal. 4 dag
 - Milk. 1 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG51AA03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Slovakia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Veyx Pharma GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

19/12/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/0631/96-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/12/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.