

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Stute
Kuh
Sau
Mutterschaf

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
918.40 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette zur intrauterinen Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intrauterine Anwendung:**

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 1 Tag

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 1 Tag

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
 - Milch. 1 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG51AA03

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

31/03/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1046

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/03/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.