

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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QG51AA03

Abgaberegelung:

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.