

File downloaded on 2026-06-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000078415>

Veyxyl Tabs

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Veyxyl Tabs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Pferd

Schwein

Hund

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

918.48 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

-

Rind

- Milch. 2 Tag
- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Schaf

- Milch. 2 Tag
- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Pferd

- Milch. 2 Tag
- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
-

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

QG51AA03

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID10) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Behältnis mit 100 Tablette

(ID20) 20 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Polystyrol) mit 20 Tablette

(ID21) 10 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Polystyrol) mit 10 Tablette

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

20/09/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6383316.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/09/2002

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage