

# Veyxyl Tabs

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Veyxyl Tabs

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Rind

Schaf

Pferd

Schwein

Hund

---

**Art der Anwendung:**

intrauterine Anwendung

zum Einnehmen

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

918.48 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intrauterine Anwendung:**

• **Rind**

- Milk. 2 day
- Fleisch und Innereien. 4 day

• **Schaf**

- Milk. 2 day
- Fleisch und Innereien. 4 day

• **Pferd**

- Milk. 2 day
- Fleisch und Innereien. 4 day

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 day

**zum Einnehmen:**

• **Hund**

---

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

QG51AA03

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

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

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

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

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

---

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