

# Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin trihydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Φορβάδα

Αγελάδα

Χοιρομητέρες

Προβατίνα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

918.40 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομητριάο δισκίο

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομήτριά χρήση:**

•

**Φορβάδα**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

•

**Αγελάδα**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

•

**Χοιρομητέρες**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

•

**Προβατίνα**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QG51AA03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Estonia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

31/03/2002

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Agency Of Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1046

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

31/03/2002

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.