

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Odobreno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intrauterino

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
918.40 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

intrauterina tableta

Karencija prema putu aplikacije:

Intrauterino:

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 1 day

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 1 day

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 4 day

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 4 day
 - Milk. 1 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG51AA03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Estonia

Opis paketa:

Dostupan samo u estonski

Dostupan samo u estonski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Veyx Pharma GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

31/03/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Veyx Pharma GmbH

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

1046

Datum promjene statusa odobrenja:

31/03/2002

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.