

# Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

kanca  
tehén  
koca  
anyajuh

---

### **Alkalmazás módja:**

Intrauterin alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
918.40 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Gyógyszerforma:**

Méhtabletta

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intrauterin alkalmazás:**

- 

**kanca**

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

- 

**tehén**

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

- 

**koca**

- Meat and offal. 4 day

- 

**anyajuh**

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

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QG51AA03

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Estonia

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Veyx Pharma GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

31/03/2002

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Felelős hatóság:**

State Agency Of Medicines

---

**Engedély száma:**

1046

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

31/03/2002

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.