

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Merries
Koeien
Zeugen
Ooien

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
918.40 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet voor intra-uterien gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intra-uterien gebruik:**

-

Merries

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

-

Koeien

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

-

Zeugen

- Meat and offal. 4 day

-

Ooien

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG51AA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Veyx Pharma GmbH

Handelsvergunningsdatum:

31/03/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Veyx Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1046

Datum toelatingswijziging:

31/03/2002

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.