

Veyxyl Tabs

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Veyxyl Tabs

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

hest

gris

hund

Administrering:

Intrauterin bruk

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

918.48 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Intrauterin bruk:

• **storfe**

- Melk. 2 dag

- Slakt. 4 dag

• **sau**

- Melk. 2 dag

- Slakt. 4 dag

• **hest**

- Melk. 2 dag

- Slakt. 4 dag

• **gris**

- Slakt. 4 dag

Oral bruk:

• **hund**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AA03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i German

Tilgjengelig bare i German

Tilgjengelig bare i German

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

20/09/2002

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6383316.00.00

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

20/09/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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