

Veyxyl Tabs 800 mg/tbl. na perorálnu aplikáciu pre psy 800 mg/tbl. na intrauterinnú aplikáciu pre kravy, ovce, prasnice a kobyly

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Veyxyl Tabs 800 mg/tbl. na perorálnu aplikáciu pre psy 800 mg/tbl. na intrauterinnú aplikáciu pre kravy, ovce, prasnice a kobyly

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
ku
purke
søye
hoppe

Administrasjonsvei:

Oral bruk
Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
918.40 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrauterin bruk:

-

ku

- Slakt. 4 dag
- Melk. 1 dag

-

purke

- Slakt. 4 dag

-

søye

- Slakt. 4 dag
- Melk. 1 dag

-

hoppe

- Slakt. 4 dag
 - Melk. 1 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AA03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Veyx Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/12/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/0631/96-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/12/1996

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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