

File downloaded on 2026-05-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000005278>

VEYXYL tabs

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VEYXYL tabs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku
purke
hoppe
søye

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
800.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Uteritorie, tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrauterin bruk:

-

ku

- Slakt. 4 dag

- Melk. 1 dag

-

purke

- Slakt. 4 dag

-

hoppe

- Slakt. 4 dag

- Slakt. 1 dag

-

søye

- Slakt. 4 dag

- Slakt. 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:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettingstypen:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Veyx Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningens dato:

14/08/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningens nummer:

160379

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/06/2025

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.