

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Dopuszczony

- Amoxicillin trihydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie wewnątrzmaciczne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
918.40 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletka domaciczna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie wewnątrzmaciczne:

•

Horse (mare)

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

•

Cattle (cow)

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

•

Pig (sow)

- Meat and offal. 4 day

•

Sheep (ewe)

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG51AA03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Estonia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Veyx Pharma GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

31/03/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Veyx Pharma GmbH

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1046

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/03/2002

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.