

# Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Cal (lapă)

Bovine (vacă)

Porc (scroafă)

Oaie (oaie)

### Calea de administrare:

Administrare intrauterină

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

918.40 miligram(e) / 1.00 Comprimat

**Forma farmaceutică:**

Comprimat intrauterin

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intrauterină:**

- 

**Cal (lapă)**

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 1 zi

- 

**Bovine (vacă)**

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 1 zi

- 

**Porc (scroafă)**

- Carne și organe. 4 zi

- 

**Oaie (oaie)**

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 1 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QG51AA03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Estonia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

31/03/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1046

---

**Data modificării statusului autorizației:**

31/03/2002

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.