

File downloaded on 2026-04-13

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

Veyxyl Tabs

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Veyxyl Tabs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Cal

Porc

Câine

Calea de administrare:

Administrare intrauterină

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

918.48 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

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

-

Bovine

- Lapte. 2 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Oaie

- Lapte. 2 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Cal

- Lapte. 2 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 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](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Veyx Pharma GmbH

Data autorizației de comercializare:

20/09/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Veyx Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6383316.00.00

Data modificării statusului autorizației:

20/09/2002

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.