

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Oprávnený

- Amoxicillin trihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Veyxyl Tabs, 800 mg intrauteriintabletid

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intrauterinné použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

918.40 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Intrauterinná tableta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intrauterinné použitie:

-

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
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG51AA03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Dostupné v:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Estónsky](#)

Dostupné len v [Estónsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Veyx Pharma GmbH

Dátum registrácie lieku:

31/03/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Veyx Pharma GmbH

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1046

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/03/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.