

Nekro Veyxym injekčná suspenzia

Разрешен

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nekro Veyxym injekčná suspenzia

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

коза

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
15.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1200.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

•

свиня

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

овца

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

•

коза

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD03BA

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Veyx Pharma GmbH

Дата на разрешение за търговия:

26/04/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Veyx Pharma GmbH

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/046/04-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/04/2004

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.