

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

Autoriseret

- Papain
- Trypsin
- Retinol palmitate
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Chymotrypsin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

58.83 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Salve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG52X

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Veyx Pharma GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

21/01/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6902576.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/01/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.