

# MASTI Veyxym

Autoriseret

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Retinol palmitate
- Trypsin
- Chymotrypsin
- Papain

## Product identification

### Lægemidlets navn:

МАСТИ Вейксим

MASTI Veyxym

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyrearter:

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

## Product details

### Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

240.00 FIP / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2400.00 FIP / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 FIP / 10.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Intramammær suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramammær anvendelse:**

• **Kvæg**

- Milk. 1 day

Месо и вътрешни органи Нула дни.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QG52X

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Bulgaria

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

0022-1829-17.07.2012

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/07/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

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

### Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095967>