

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autoriseret

- alfa-Tocopheryl acetate
- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
120.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
2400.00 FIP / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
240.00 FIP / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
6.00 FIP / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag
 - Milk. 24 hour
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD03BA

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 [Latvian](#)

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:

22/03/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/00/1078

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/03/2000

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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