

Masti Veyxym (8 mg + 8 mg + 4 mg + 100 000 IU + 120 mg)/10 g Zawiesina dowymieniowa

Autorisiert

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin
- ALPHA-TOCOPHEROL
- Retinol

Product identification

Name des Arzneimittels:

Masti Veyxym (8 mg + 8 mg + 4 mg + 100 000 IU + 120 mg)/10 g Zawiesina dowymieniowa

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

- Rind

- Milch. 5 week

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD03B

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Available in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

10/02/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0656

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/02/1999

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057412>