

Masti Veyxym, Intramamární suspenze

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Masti Veyxym, Intramamární suspenze

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:**intramammäre Anwendung:**

- **Kuh**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

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

QG52X

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Available in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

9/09/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/949/94-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/09/1994

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.

Packungsbeilage

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062618>