

# Nekro Veyxym, Injekční suspenze

Zugelassen

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Nekro Veyxym, Injekční suspenze

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Ziege

Schaf

Schwein

Rind

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
15.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
1200.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
  - Milch. 0 Stunde
- 

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

QD03BA52

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

29/04/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/118/04-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/10/2010

---

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

## Dokumente

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.