

# Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

Zugelassen

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Retinol palmitate
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

58.83 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Salbe

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramammäre Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 1 Tag

---

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

QG52X

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 100 Gramm: Umkarton (Pappe) mit 10 Euterinjektor (Polyethylen) mit jeweils 10 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Polyethylen)

(ID1) 10 Gramm: Umkarton (Pappe) mit 1 Euterinjektor (Polyethylen) mit 10 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Polyethylen)

(ID4) 1000 Gramm: Umkarton (Pappe) mit 100 Euterinjektor (Polyethylen) mit jeweils 10 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Polyethylen)

(ID3) 240 Gramm: Umkarton (Pappe) mit 24 Euterinjektor (Polyethylen) mit jeweils 10 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Polyethylen)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

21/01/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6902576.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/01/2005

---

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

Packungsbeilage