

Masti Veyxym intramammális szuszpenzió szarvasmarha részére

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Masti Veyxym intramammális szuszpenzió szarvasmarha részére

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](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

• Rind

- Milk. 12 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QD03BA01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Available in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Hungarian

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:

4/03/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx-Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/03/2002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079683>