

Nekro Veyxym suspenzija za injiciranje

Εξουσιοδοτημένο

- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Nekro Veyxym suspenzija za injiciranje

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1200.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

15.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni.

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Meso in organi: Nič dni.

-

Πρόβατο

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni.

-

Αίγα

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD03BA

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Slovenia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Veyx Pharma GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/01/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Veyx Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Αριθμός έγκρισης:

NP/V/0210/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

17/01/2005

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017047>