

Masti Veyxym, Intramamární suspenze

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Masti Veyxym, Intramamární suspenze

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Αγελάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομαστική οδός:

- **Αγελάδα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QG52X

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

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

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

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

Available in:

Czechia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

9/09/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Veyx Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός άδειας:

96/949/94-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

9/09/1994

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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/600000062618>