

MASTI Veyxym

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

МАСТИ Вейксим

MASTI Veyxym

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100000.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

240.00 FIP / 10.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2400.00 FIP / 10.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

6.00 FIP / 10.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομαστική οδός:

- **Βοοειδή**

- Milk. 1 Ημέρα

Месо и вътрешни органи Нула дни.

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](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Bulgaria

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Veyx Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός άδειας:

0022-1829-17.07.2012

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

16/07/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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/600000095967>