

Nekro Veyxym suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Autorizado

- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nekro Veyxym suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
1200.00 FIP / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
120.00 FIP / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
15.00 FIP / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QM09AB52

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

18/03/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/03/1548

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/03/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.