

Nekro Veyxym injekčná suspenzia

Autorizado

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nekro Veyxym injekčná suspenzia

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Día Zero days
- Meat and offal. 0 Día Zero days

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día Zero days

-

Ovino

- Milk. 0 Día Zero days
- Meat and offal. 0 Día Zero days

-

Caprino

- Milk. 0 Día Zero days
 - Meat and offal. 0 Día Zero days
-

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

QD03BA

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:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

26/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/046/04-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/04/2004

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

Documentos

Combined File of all Documents

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