

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

Autorizado

- Papain
- Trypsin
- Retinol palmitate
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Chymotrypsin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
4.00 Miligramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
8.00 Miligramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
58.83 Miligramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
120.00 Miligramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
8.00 Miligramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pomada

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 1 Día

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

QG52X

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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

21/01/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6902576.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/01/2005

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.

Prospecto

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