

Masti Veyxym intramaminé suspensija

Autorizado

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Masti Veyxym intramaminé suspensija

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](#)

120.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 FIP / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

240.00 FIP / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

2400.00 FIP / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Bovino

- Meat. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QG52X

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

8/11/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/00/1191/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/03/2011

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

Documentos

RV1191.pdf