

Masti Veyxym intramammális szuszpenzió szarvasmarha részére

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

Masti Veyxym intramammális szuszpenzió szarvasmarha részére

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

Product details

Principio activo y concentración:

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

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

Disponible únicamente en [English](#)
10000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

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

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

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:

• Bovino

- Milk. 12 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QD03BA01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Hungría

Available in:

Hungría

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

4/03/2002

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Veyx-Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

4/03/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079683>