

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorizado

- alfa-Tocopheryl acetate
- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

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:

Vacas

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](#)

2400.00 FIP / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

240.00 FIP / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 FIP / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 24 Hora(s)

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:

Letonia

Descripción del formato:

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:

22/03/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/00/1078

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/03/2000

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.