

# Masti veyxym

Autorisé

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Retinol
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Masti veyxym

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (Vaches laitières)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
120.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
100000.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
2400.00 FIP / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
240.00 FIP / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
6.00 FIP / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (Vaches laitières)**

- Lait. 1 day

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QD03B

---

**Conditions de délivrance:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/05/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

110200

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/05/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.