

# Nekro Veyxym injekčná suspenzia

Autorisé

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Nekro Veyxym injekčná suspenzia

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
15.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1200.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day Zero days

•

**Mouton**

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

•

**Chèvre**

- Lait. 0 day Zero days
  - Viande et abats. 0 day Zero days
- 

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

QD03BA

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

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

26/04/2004

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/046/04-S

---

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

26/04/2004

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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