

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

Autorisé

- Papain
- Trypsin
- Retinol palmitate
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Chymotrypsin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

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:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

4.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

58.83 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pommade

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 1 day

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

QG52X

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/01/2005

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6902576.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/01/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Notice

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