

Masti Veyxym intramammális szuszpenzió szarvasmarha részére

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Masti Veyxym intramammális szuszpenzió szarvasmarha részére

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramamarno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

8.00 miligram / 10.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

120.00 miligram / 10.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

10000.00 internacionalna jedinica / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

4.00 miligram / 10.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

8.00 miligram / 10.00 gram

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno:

• Cattle

- Milk. 12 sat

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QD03BA01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Hungary

Opis paketa:

Dostupno samo u [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

4/03/2002

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Veyx-Pharma B.V.

Odgovorno tijelo:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Broj autorizacije:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Datum promjene statusa odobrenja:

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>