

Masti veyxym

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Masti veyxym

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

2400.00 FIP / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

240.00 FIP / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 FIP / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammális alkalmazás:

-

Cattle (dairy cow)

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD03B

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Veyx Pharma GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

10/05/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Veyx Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

110200

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/05/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005274>