

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

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:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

58.83 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

4.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Kenőcs

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammalis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 1 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG52X

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Veyx Pharma GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/01/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

6902576.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/01/2005

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.

Betegtájékoztató

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