

NEKRO-VEYXYM, injekciné suspensija

Engedélyezett

- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NEKRO-VEYXYM, injekciné suspensija

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

borjú

sertés

malac

juh

kecske

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
1200.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
15.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

borjú

- Meat. 0 day

•

sertés

- Meat. 0 day

•

malac

- Meat. 0 day

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM09AB52

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

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 [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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:

10/06/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Veyx Pharma GmbH

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/02/1421/001-002

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/06/2007

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

Dokumentumok

RV1421.pdf