

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Engedélyezett

- alfa-Tocopheryl acetate
- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

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:

tehén

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:

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 24 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD03BA

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 [Latvian](#)

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:

22/03/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Veyx Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/00/1078

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/03/2000

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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