

# Nekro Veyxym iniekčná suspensia

Autorizzato

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Nekro Veyxym iniekčná suspensia

### Sostanze attive:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Cane

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

15.00 FIP / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

120.00 FIP / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1200.00 FIP / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso intramuscolare:

- 

##### bovini

- latte. 0 giorno Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

- 

##### Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

- 

##### Ovino

- latte. 0 giorno Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

- 

##### Caprino

- latte. 0 giorno Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno  
Zero days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD03BA

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovacchia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

---

## Ulteriori informazioni

---

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

26/04/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/046/04-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/04/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.