

Masti Veyxym (8 mg + 8 mg + 4 mg + 100 000 IU + 120 mg)/10 g Zawiesina dowymieniowa

Igaliotas

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin
- ALPHA-TOCOPHEROL
- Retinol

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Masti Veyxym (8 mg + 8 mg + 4 mg + 100 000 IU + 120 mg)/10 g Zawiesina dowymieniowa

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Naudoti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

4.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

100000.00 Infectious unit(s) / 10.00 gram(s)

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į tešmenį:

• Galvijai

- Milk. 5 week

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QD03B

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Poland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Polish

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik English Italian Latvian Norwegian

Registruotojas:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

10/02/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Veyx Pharma GmbH

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

0656

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/02/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057412>