

Nekro Veyxym suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, caprine

Awtorizzat

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Nekro Veyxym suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, caprine

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
15.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz
120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz
1200.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-ġoti:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Goat

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QD03B

Status legali tal-provvista:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Veyx Pharma GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

10/05/2005

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Veyx Pharma GmbH

Awtorità responsabbli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

120142

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

18/01/2026

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.