

Nekro Veyxym injekčná suspenzia

Autorisert

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nekro Veyxym injekčná suspenzia

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

geit

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
15.00 FIP / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
120.00 FIP / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1200.00 FIP / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

•

gris

- Slakt. 0 dag Zero days

•

sau

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

•

geit

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QD03BA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Veyx Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/04/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/046/04-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/04/2004

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.