

Masti Veyxym, Intramamární suspenze

Upoważniony

- Retinol palmitate
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Nazwa leku:

Masti Veyxym, Intramamární suspenze

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Dowymieniowo

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 Aplikator

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
8.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
8.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
120.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Withdrawal period by route of administration:

Dowymieniowo:

• Cattle (cow)

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG52X

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Czechia

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

9/09/1994

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Veyx Pharma GmbH

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/949/94-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/09/1994

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062618>