

Veyxid Pen-Proc 3 Mega

Dopuszczony

- Benzylopenicillin procaine monohydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Veyxid Pen-Proc 3 Mega

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
3.00 gram(s) / 1.00 Aplikator

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

•

Cattle

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 5 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51CE09

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Veyx Pharma GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/06/1985

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Veyx Pharma GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6302.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/10/2005

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

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

Charakterystyka produktu leczniczego

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