

Masti Veyxym intramaminé suspensija

Dopuszczony

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Masti Veyxym intramaminé suspensija

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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
120.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
100000.00 international unit(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 FIP / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
240.00 FIP / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
2400.00 FIP / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Cattle

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG52X

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

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 litewski

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 litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Veyx Pharma GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/11/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Veyx Pharma GmbH

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/00/1191/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/03/2011

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

Dokumenty

RV1191.pdf