

Masti Veyxym intramamálna mast'

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Masti Veyxym intramamálna mast'

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2400.00 FIP / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

240.00 FIP / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

6.00 FIP / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Withdrawal period by route of administration:

Via intramamária:

• Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 dia Meat and offal zero days

- Milk. 1 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG52X

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Available in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Slovak

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English French Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

13/06/1994

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/161/94-S

Data de alteração do estado de autorização:

13/06/1994

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042701>