

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorizado

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- VITAMIN A CONCENTRATE (OILY FORM), SYNTHETIC
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Product identification

Nome do medicamento:

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

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](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Seringa

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

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Withdrawal period by route of administration:

Via intramamária:

. Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 1 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QD03BA

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Letónia

Available in:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Latvian](#)

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:

22/03/2000

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/00/1078

Data de alteração do estado de autorização:

22/03/2000

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000010421>