

# Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vacă)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
120.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză  
100000.00 unități internaționale / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză  
2400.00 FIP / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză  
240.00 FIP / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză  
6.00 FIP / 1.00 Seringă

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

#### **Bovine (vacă)**

- Lapte. 1 zi

- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QD03BA

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/03/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/00/1078

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/03/2000

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.