

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

Oprávněný

- Papain
- Trypsin
- Retinol palmitate
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Chymotrypsin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Masti Veyxym Mastitis-Salbe ohne Antibiotika

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

58.83 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

120.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

8.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Lieková forma:

Masť

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG52X

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Veyx Pharma GmbH

Dátum registrácie lieku:

21/01/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

6902576.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/01/2005

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.