

Nekro Veyxym suspenzija za injiciranje

Ima dovoljenje za promet

- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Nekro Veyxym suspenzija za injiciranje

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

15.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1200.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

govedo

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni.

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Meso in organi: Nič dni.

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni.

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QD03BA

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Viala iz brezbarvnega stekla tip II za 100 ml, zaprta z gumijastim zamaškom iz brombutila, zaščitenim z aluminijasto kapico. Škatla z 12x100 ml.

Viala iz brezbarvnega stekla tip II za 100 ml, zaprta z gumijastim zamaškom iz brombutila, zaščitenim z aluminijasto kapico. Škatla z 1x100 ml.

Viala iz brezbarvnega stekla tip II za 50 ml, zaprta z gumijastim zamaškom iz brombutila, zaščitenim z aluminijasto kapico. Škatla z 12x50 ml.

Viala iz brezbarvnega stekla tip II za 50 ml, zaprta z gumijastim zamaškom iz brombutila, zaščitenim z aluminijasto kapico. Škatla z 1x50 ml.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Veyx Pharma GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/01/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0210/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/01/2005

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obišcite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Označevanje

Navodilo za uporabo