

# Nekrolyt Salbe für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

Разрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nekrolyt Salbe für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

коза

овца

кон

КОТКА

СВИНЯ

---

**Начин на приложение:**

Прилагане върху кожата

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

25.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Налично само в Английски

258.00 FIP / 10.00 gram(s)

Налично само в Английски

42500.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Налично само в Английски

510.00 FIP / 10.00 gram(s)

Налично само в Английски

27.75 FIP / 10.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Маз

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане върху кожата:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**коза**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**овца**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

**кон**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QD03BA

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Немски](#)

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

29/11/2005

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

6383233.00.00

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

29/11/2005

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.