

Pana Veyxal Salbe mast

Autoriseret

- Retinol palmitate
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Pana Veyxal Salbe mast

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Får

Ged

Hund

Kat

Administrationsvej:

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

4250.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

52.00 FIP / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.80 FIP / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Salve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag Zero days

- Meat and offal. 0 dag Zero days

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag Zero days

•

Får

- Milk. 0 dag Zero days

- Meat and offal. 0 dag
Zero days

•

Ged

- Milk. 0 dag
Zero days

- Meat and offal. 0 dag
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD11AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Veyx Pharma GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

13/06/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/158/94-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/06/1994

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.