

# Pana Veyxal Salbe mast

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Pana Veyxal Salbe mast

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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](http://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.