

PANA VEYXAL SALBE, Mast

Ikke autoriseret

- Retinol palmitate
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Trypsin
- Chymotrypsin
- 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:

Hest

Ged

Kat

Svin

Får

Kvæg

Hund

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](#)

26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

52.00 FIP / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.80 FIP / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Salve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Veyx Pharma GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

9/09/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/948/94-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/09/1994

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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