

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

Autoriseret

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Retinol palmitate
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hund

Ged

Får

Hest

Kat  
Svin

---

**Administrationsvej:**

Kutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
25.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
42500.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
510.00 FIP / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
258.00 FIP / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
27.75 FIP / 10.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Salve

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Kutan anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

**Ged**

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

## Får

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

•

## Hest

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

•

## Svin

- Meat and offal. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD03BA

---

### Udleveringsbestemmelse:

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

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

29/11/2005

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

6383233.00.00

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

29/11/2005

---

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.