

# PANA VEYXAL, tepalas

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

PANA VEYXAL, tepalas

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Får

Ged

Hund

Kat

---

**Administrationsvej:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

## 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](#)

18.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.60 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.70 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Salve

---

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

QD03

---

**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 [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

---

## 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:**

4/03/2007

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

LT/2/02/1371/001-002

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/03/2007

---

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.