

Pana Veyxal Salbe mast

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Pana Veyxal Salbe mast

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Schaf

Ziege

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

52.00 FIP / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

2.80 FIP / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Salbe

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

•

Rind

- Milch. 0 Tag Zero days

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

•

Schaf

- Milch. 0 Tag Zero days

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

•

Ziege

- Milch. 0 Tag Zero days

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD11AX

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

13/06/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/158/94-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.