

PANA VEYXAL SALBE, Mast

Nicht autorisiert

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

Pferd

Ziege

Katze

Schwein

Schaf

Rind

Hund

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

26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

52.00 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:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

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:

Surrendered

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

9/09/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/948/94-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/09/1994

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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