

PANA VEYXAL, tepalas

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

PANA VEYXAL, tepalas

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

25.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

42500.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

18.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

8.60 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.70 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

4.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Darreichungsform:

Salbe

Withdrawal period by route of administration:

External use:

-

Pferd

-

Rind

-

Schwein

-

Schaf

-

Ziege

-

Hund

•

Katze

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

QD03

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Litauen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

4/03/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/02/1371/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/03/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

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