

Pana Veyxal Salbe mast

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Pana Veyxal Salbe mast

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
4250.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
52.00 FIP / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2.80 FIP / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αλοιφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα
Zero days

•

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα
Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα
Zero days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QD11AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Veyx Pharma GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/06/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Veyx Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/158/94-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/06/1994

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.