

PANA VEYXAL SALBE, Mast

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

PANA VEYXAL SALBE, Mast

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Άλογο

Αίγα

Γάτα

Χοίρος

Πρόβατο

Βοοειδή

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

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

Διατίθεται μόνο σε English

26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English

52.00 FIP / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English

2.80 FIP / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αλοιφή

Withdrawal period by route of administration:

Δερματική χρήση:

• Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

• Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

• Γάτα

• Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

• Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

• **Σκύλος**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):
QD11AX

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

9/09/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Veyx Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

Αριθμός άδειας:

96/948/94-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

9/09/1994

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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