

# PANA VEYXAL, tepalas

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

PANA VEYXAL, tepalas

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Γάτα

---

**Οδός χορήγησης:**

Εξωτερική χρήση

---

**Λεπτομέρειες προϊόντος**

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

25.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

18.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

8.60 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.70 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Αλοιφή

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QD03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

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

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

---

## 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:**

4/03/2007

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Αρμόδια αρχή:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

LT/2/02/1371/001-002

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

4/03/2007

---

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