

PANA VEYXAL, tepalas

Εγκεκριμένο

- alfa-Tocopheryl 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 προμηθειας:

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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