

Pana Veyxal Salbe mast

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Pana Veyxal Salbe mast

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4250.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

52.00 FIP / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

26.00 FIP / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.80 FIP / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pomada

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Milk. 0 Día Zero days

- Meat and offal. 0 Día Zero days

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día Zero days

-

Ovino

- Milk. 0 Día Zero days

- Meat and offal. 0 Días Zero days

•

Caprino

- Milk. 0 Días Zero days

- Meat and offal. 0 Días Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD11AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

13/06/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/158/94-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/1994

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.