

Pana Veyxal Salbe mast

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Pana Veyxal Salbe mast

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Mouton

Chèvre

Chien

Chat

Voie d'administration:

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
4250.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
52.00 FIP / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
2.80 FIP / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pommade

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Bovins

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

-

Porc

- Viande et abats. 0 day Zero days

-

Mouton

- Lait. 0 day Zero days

- Viande et abats. 0 day
Zero days

•

Chèvre

- Lait. 0 day
Zero days

- Viande et abats. 0 day
Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD11AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/06/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Veyx Pharma GmbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/158/94-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/1994

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.