

Nekrolyt Salbe für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

Autorisé

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Retinol palmitate
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nekrolyt Salbe für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

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

Chien

Chèvre

Mouton

Cheval

Chat

Porc

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

510.00 FIP / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

258.00 FIP / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

27.75 FIP / 10.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pommade

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Chèvre

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

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

-

Cheval

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QD03BA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/11/2005

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

Veyx Pharma GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6383233.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/11/2005

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.