

PANA VEYXAL, tepalas

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PANA VEYXAL, tepalas

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Chien

Chat

Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

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](#)
18.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
8.60 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.70 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
4.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pommade

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

QD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

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:

4/03/2007

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

Veyx Pharma GmbH

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/02/1371/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/03/2007

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.