

PANA VEYXAL SALBE, Mast

Nem engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PANA VEYXAL SALBE, Mast

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

kecske

macska

sertés

juh

szarvasmarha

kutya

Alkalmazás módja:

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

4250.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

52.00 FIP / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.80 FIP / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Kenőcs

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Külsőleges alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

kecske

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD11AX

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Veyx Pharma GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/09/1994

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Veyx Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/948/94-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/09/1994

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.