

# Pana Veyxal Salbe mast

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Pana Veyxal Salbe mast

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Ovino

Caprino

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

4250.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

2.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

52.00 FIP / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

26.00 FIP / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

2.80 FIP / 1.00 grammo(i)

---

### Forma farmaceutica:

Unguento

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso cutaneo:

- 

##### bovini

- latte. 0 giorno Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

- 

##### Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

- 

##### Ovino

- latte. 0 giorno Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno  
Zero days

•

**Caprino**

- latte. 0 giorno  
Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno  
Zero days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QD11AX

---

**Stato legale della fornitura:**  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**  
Autorizzato

---

**Autorizzato in:**  
Slovacchia

---

**Descrizione della confezione:**  
Disponibile solo in Slovak

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**  
Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**  
Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**  
Veyx Pharma GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**  
13/06/1994

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/158/94-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/06/1994

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.