

# Pana Veyxal Salbe mast

Autorizzato

- Retinol palmitate
- alfa-Tocopheryl 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:

Uso cutaneo

---

## 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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.