

# PANA VEYXAL SALBE, Mast

Non autorizzato

- Retinol palmitate
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Trypsin
- Chymotrypsin
- 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:

Cavallo

Caprino

Gatto

Suino

Ovino

bovini

Cane

### 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](#)

26.00 FIP / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

52.00 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:**

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

- 

#### **Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

---

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

QD11AX

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/09/1994

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/948/94-C

---

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

9/09/1994

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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