

PANA VEYXAL SALBE, Mast

Non autorizzato

- Retinol palmitate
- alfa-Tocopheryl 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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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