

Pana Veyxal Salbe mast

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Pana Veyxal Salbe mast

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Schaap

Geit

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels

52.00 FIP / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels

26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels

2.80 FIP / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Zalf

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Varken

- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Schaap

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Geit

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD11AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Veyx Pharma GmbH

Handelsvergunningsdatum:

13/06/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Veyx Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/158/94-S

Datum toelatingswijziging:

13/06/1994

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.