

PANA VEYXAL SALBE, Mast

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

PANA VEYXAL SALBE, Mast

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Geit

Kat

Varken

Schaap

Rund

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

26.00 FIP / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

52.00 FIP / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.80 FIP / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Zalf

Withdrawal period by route of administration:

Cutaan gebruik:

- **Paard**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Geit**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Kat**

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

- **Schaap**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

• **Hond**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD11AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

9/09/1994

Productielocaties partijvrijgifte:

Veyx Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Toelatingsnummer:

96/948/94-C

Wijzigingsdatum status toelating:

9/09/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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