

Nekrolyt Salbe für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

Toegelaten

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Trypsin
- Retinol palmitate
- Chymotrypsin
- Papain

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nekrolyt Salbe für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

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

Hond

Geit

Schaap

Paard

Kat
Varken

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
25.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
258.00 FIP / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
42500.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
510.00 FIP / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
27.75 FIP / 10.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Zalf

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

-

Rund

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

-

Geit

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

-

Schaap

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

•

Paard

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

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD03BA

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Veyx Pharma GmbH

Handelsvergunningsdatum:

29/11/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Veyx Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6383233.00.00

Datum toelatingswijziging:

29/11/2005

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.