

PANA VEYXAL, tepalas

Toegelaten

- alfa-Tocopheryl acetate
- Retinol palmitate
- Papain
- Trypsin
- Chymotrypsin
- PANCREATIN

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PANA VEYXAL, tepalas

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Varken

Schaap

Geit

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

25.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

42500.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

18.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.60 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.70 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Zalf

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

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:

4/03/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Veyx Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/02/1371/001-002

Datum toelatingswijziging:

4/03/2007

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.