

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

Autorisert

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Retinol palmitate
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

hund

geit

sau

hest

katt  
gris

---

### **Administrasjonsvei:**

Bruk på hud

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
25.00 milligram / 10.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
42500.00 internasjonal(e) enhet(er) / 10.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
510.00 FIP / 10.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
258.00 FIP / 10.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
27.75 FIP / 10.00 gram

---

### **Legemiddelform:**

Salve

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Bruk på hud:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

- 

#### **geit**

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

**sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**hest**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QD03BA

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

29/11/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

6383233.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

29/11/2005

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.