

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

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

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

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Droga podania:**

Podanie na skórę

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
25.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
42500.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
510.00 FIP / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
258.00 FIP / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
27.75 FIP / 10.00 gram(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Maść

---

## **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

### **Podanie na skórę:**

•

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

#### **Goat**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

#### **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

#### **Horse**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

## **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QD03BA

---

## **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

---

## **Status pozwolenia:**

Valid

---

## **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/11/2005

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

6383233.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

29/11/2005

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.