

# PANA VEYXAL SALBE, Mast

Neautorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PANA VEYXAL SALBE, Mast

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Cal

Capră

Pisică

Porc

Oaie

Bovine

Câine

### Calea de administrare:

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
4250.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză  
2.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză  
26.00 FIP / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză  
52.00 FIP / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză  
2.80 FIP / 1.00 gram(e)

---

### **Forma farmaceutică:**

Unguent

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare cutanată:**

- 

#### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

#### **Capră**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

-

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QD11AX

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Cehă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/09/1994

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

96/948/94-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/09/1994

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.