

PANA VEYXAL, tepalas

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PANA VEYXAL, tepalas

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

25.00 miligram(e) / 10.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

42500.00 unități internaționale / 10.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

18.50 miligram(e) / 10.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.60 miligram(e) / 10.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.70 miligram(e) / 10.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.50 miligram(e) / 10.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Unguent

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Veyx Pharma GmbH

Data autorizației de comercializare:

4/03/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Veyx Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/02/1371/001-002

Data modificării statusului autorizației:

4/03/2007

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.