

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

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Hund

Get

Får

Häst

Katt

Svin

---

**Administreringsväg:**

Kutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
25.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
42500.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
510.00 FIP / 10.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
258.00 FIP / 10.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
27.75 FIP / 10.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Salva

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Kutan användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

**Get**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Får**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

- 

**Häst**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**QD03BA

---

**Receptstatus:**Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**Godkänd

---

**Godkänd i:**Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**Finns tillgänglig endast på tyska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Godkännandedatum:**

29/11/2005

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

6383233.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/11/2005

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.