

PANA VEYXAL, tepalas

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PANA VEYXAL, tepalas

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](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Svin

Får

Get

Hund

Katt

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [portugisiska](#) [Norwegian](#)

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](#)
18.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
8.60 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.70 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
4.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Salva

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QD03

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Veyx Pharma GmbH

Godkännandedatum:

4/03/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/02/1371/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/03/2007

Rapporter om misstänkta biverkningar: 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.