

3607 4 BG -
V01.18

ПАНА ВЕЙКСАЛ®

УНГВЕНТ ЗА КОЖА

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба и производител, отговорен за освобождаване на партидата:

Veyx-Pharma GmbH, Söhreweg 6, 34639 Schwarzenborn, GERMANY.

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

ПАНА ВЕЙКСАЛ® УНГВЕНТ ЗА КОЖА

Унгвент за външна употреба за коне, говеда, свине, овце, кози, кучета и котки.

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

10 g съдържат:

Активни субстанции:

Chymotrypsin	510 FIP-U
Trypsin	258 FIP-U
Papain	27.75 FIP-U
Retinol palmitate (Vit. A)	42'500 IU
α -Tocopherol acetate	25.0 mg

Експципенти:

Полисорбат 80 (емулгатор)

Макроголи 1500 и 300 (основа за унгвента)

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Третиране на некротизиращи или трудно заздравяващи рани (джобни рани, абсцеси, фистули), локално третиране на хематоми, възпаления на холката и декубитуси при коне, говеда, свине, овце, кози, кучета и котки. Локално третиране на панариции и копитни рани при говеда и свине.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Няма.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Не са известни.

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинският продукт не работи, моля да уведомите вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Коня, говеда, свине, овце, кози, кучета и котки.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

Коня, говеда, свине, овце, кози, кучета и котки:

Нанася се върху раната един до няколко пъти дневно до пълно оздравяване.

Да не се нанася върху прясно отворени рани.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Няма.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Нула дни.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява в хладилник (2 °C - 8 °C). Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 28 дни.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Няма.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води.

Попитайте вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

09.03.2018

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Количество в една опаковка: туб. x 20 g

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт,
моля свържете се с териториалния представител на притежателя на
лиценза за употреба:

Република България
Вейкс фарма-България
Тел. + 359 2 9586176
veyx-bg@bgnet.bg

3607 4 BG -
V01.18**3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИ**

510 FIP-U

42.500 g
50.0 mgМаксимум 1500 и 300 (содержание в единицах)
Подоборит 80 (емулатор)
Експлантат

Третиране на инфекциозни заболявания, причинени от бактерии, вируси, протозои и гъбички. Лекарството се използва за лечение на инфекциозни заболявания, причинени от бактерии, вируси, протозои и гъбички. Лекарството се използва за лечение на инфекциозни заболявания, причинени от бактерии, вируси, протозои и гъбички.

6. НЕЖЛАТОПРИНТИВНА РЕАКЦИЯ

Не са известни.

Ако за време на лечението наблюдавате някакви нежелателни реакции, изключително важно е да информирате ветеринарния лекар. Ако за време на лечението наблюдавате някакви нежелателни реакции, изключително важно е да информирате ветеринарния лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Коне, говеда, свине, овце, кози, кучета и котки.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И ЧАСТОТА НА ПРИЛАГАНЕ

Коне, говеда, свине, овце, кози, кучета и котки.

9. СЪВЕТ ЗА ПРЕВАНТИВНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Няма

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА
Да се съхранява в оригиналната опаковка в суха, проветриваема среда при температура от +2°C до +8°C. Да не се съхранява в хладилник (2°C до +8°C). Да не се съхранява в хладилник (2°C до +8°C).

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 28 дни.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

ВМР

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕЖЛАТОПРИНТИВНА ПРОДУКТА3607 4 BG -
V01.183607 4 BG -
V01.18