

Wortlaut der für die Packungsbeilage vorgesehenen Angaben (§ 11AMG)

Gebrauchsinformation

Pana Veyxal Salbe,

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

Name und Anschrift des Zulassungsinhabers und, wenn unterschiedlich des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist

Veyx-Pharma GmbH, Söhreweg 6, 34639 Schwarzenborn, Deutschland

Bezeichnung des Tierarzneimittels

Pana Veyxal Salbe,

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

Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile

10 g Salbe enthalten:

Wirkstoff(e):

Chymotrypsin	510,00 FIP-U
Trypsin	258,00 FIP-U
Papain	27,75 FIP-U
Retinolpalmitat	42.500 I.E.
all- <i>rac</i> -alpha-Tocopherolacetat	25,00 mg

Anwendungsgebiet(e)

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen:
Enzymatische Wundreinigung und Förderung der Wundheilung

Gegenanzeigen

Keine bekannt.

Nebenwirkungen

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierart(en)

Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund und Katze:

Zur Anwendung auf der Haut

Ein bis mehrmals täglich bis zur Abheilung auf die Wunde auftragen.

Hinweise für die richtige Anwendung

Keine Angaben.

Wartezeit

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe und Ziegen:

Essbare Gewebe: 0 Tage

Pferde, Rinder, Schafe und Ziegen:

Milch: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Im Kühlschrank lagern (2 °C – 8°C). Vor Wärme geschützt im Umkarton aufbewahren.

Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 28 Tage.

Nach Ablauf dieser Frist sind im Behältnis verbleibende Reste des Arzneimittels zu verwerfen.

Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden.

Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Keine.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Keine.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Keine.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode:

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Die Wirksamkeit von Antibiotika wird unterstützt, insbesondere, wenn infizierte, eitrige, brandige oder jauchige Prozesse vorliegen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen und Gegenmittel) falls erforderlich:

Keine Angaben.

Inkompatibilitäten:

Keine bekannt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendetem Arzneimittel oder von Abfallmaterialien, sofern erforderlich

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

12.2020

Weitere Angaben

Aluminiumtube mit 20 g Salbe.

OP 20 g