

DERMAFLON SOLUTION

Неразрешен

- Malic acid
- Salicylic acid
- Benzoic acid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DERMAFLON SOLUTION

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

котка

представител на сем. Еквиди

овца

коза

куче

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
0.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за кожа

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

•

говеда

- All relevant tissues. 0 day

•

свиня

- All relevant tissues. 0 day

•

представител на сем. Еквиди

- All relevant tissues. 0 day

•

овца

- All relevant tissues. 0 day

•

коза

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD03A

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis France

Дата на разрешение за търговия:

28/05/1985

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/3094294 3/1985

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/10/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.