

# Unguentum Iodo - Camphoratum (10 mg + 50 g + 100 g) /g Maść

Zugelassen

- D-camphor
- Iodine
- Potassium iodate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Unguentum Iodo - Camphoratum (10 mg + 50 g + 100 g) /g Maść

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Ziege

Schaf

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Darreichungsform:**

Salbe

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **Anwendung auf der Haut:**

•

##### **Rind**

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

##### **Ziege**

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM02AX10

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

10/02/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

0653

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/02/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.