

Vet-Sept Spray 50 mg/ml Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Zugelassen

- POVIDONE, IODINATED

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vet-Sept Spray 50 mg/ml Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Katze
Pferd
Rind
Schaf
Schwein
Ziege

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Verfügbar nur in spanisch griechisch englisch portugiesisch

zum Auftragen auf die Wunde

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Anwendung auf der Haut:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig
- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflächig
- Milch. 0 Tag lokal

-

Rind

- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflächig
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig
- Milch. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal

•

Schaf

- Milch. 0 Tag lokal
- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflaechig
- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflaechig

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflaechig

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflaechig
- Milch. 0 Tag lokal
- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflaechig
- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal

Transmucosal use:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflaechig
- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflaechig
- Milch. 0 Tag lokal

•

Rind

- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflächig
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig
- Milch. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal

•

Schaf

- Milch. 0 Tag lokal
- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflächig
- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig
- Milch. 0 Tag lokal
- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflächig
- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal

zum Auftragen auf die Wunde:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig
- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflächig
- Milch. 0 Tag lokal

•

Rind

- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflächig
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig
- Milch. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal

•

Schaf

- Milch. 0 Tag lokal
- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflächig
- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal
- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag intraoperativ und grossflächig
- Milch. 0 Tag lokal
- Milch. 4 Tag intraoperativ und grossflächig
- Fleisch und Innereien. 0 Tag lokal

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

QD08AG02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 170 Milliliter: äussere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyvinylchlorid) mit 170 Milliliter, verschlossen mit Schutzkappe (Information nicht vorhanden) und Sprühventil (Information nicht vorhanden)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

21/09/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6960.01.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/08/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente