

# Ecutan 5 % Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

Autorisiert

- CHLORHEXIDINE DIGLUCONATE SOLUTION

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Ecutan 5 % Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Ecutan 5 % Solution à diluer pour solution cutanée

Ecutan 5 % Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

25.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Anwendung auf der Haut:**

- Hund
- 

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

QD08AC02

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Belgien

---

**Available in:**

Belgien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Emdoka

---

**Marketing authorisation date:**

8/04/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Provet S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

FAMHP

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/04/2010

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/11/2022

[Herunterladen](#)