

IZOASPERSORIO

Zugelassen

- Sulfaguanidine
- Sulfanilamide
- Chlortetracycline hydrochloride
- Benzylpenicillin sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

IZOASPERSORIO

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Ziege

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Katze

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
10.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
40.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
2.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
1000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Anwendung auf der Haut

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Ziege

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

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

QD06C

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Izo S.r.l.

Zulassungsdatum:

10/10/1959

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/10/1959

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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