

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

Εγκεκριμένο

- D-camphor
- Iodine
- Potassium iodate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Αίγα

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αλοιφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ώρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Γάλα. 0 Ώρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QM02AX10

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/02/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

0653

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/02/1999

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.