

Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

Εγκεκριμένο

- Clotrimazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αρουραίοι

Ποντίκια

Σκύλος

Κουνέλι

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Γάτα

Άλογο

Ινδικό χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.01 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

-

Αρουραίοι

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Ποντίκια

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Κουνέλι

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

-

Fox

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Άλογο

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption. Horses treated with the product must be identified as not intended for human consumption

in the animal treatment book and on the identification document (passport) accompanying registered equines.

•

Ινδικό χοιρίδιο

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD01AC01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

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:

21/05/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

0767

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

21/05/1999

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

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

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.