

# Kamferichthammol 100 mg/100 mg zalf voor niet-melkgevende runderen.

Εξουσιοδοτημένο

- Camphor
- ICHTHAMMOL

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Kamferichthammol 100 mg/100 mg zalf voor niet-melkgevende runderen.

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Αλοιφή

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Δερματική χρήση:****• Βοοειδή**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nul dagen. Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QV03AX

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

25/07/1991

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Medicines Evaluation Board

---

**Αριθμός έγκρισης:**

REG NL 4348

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

27/10/2021

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067572>