

Ursolan-Zugsalbe 50%

Εξουσιοδοτημένο

- ICHTHAMMOL

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Ursolan-Zugsalbe 50%

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Ινδικό χοιρίδιο

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Γάτα

Άλογο

Κουνέλι

Σκύλος

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

50.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αλοιφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

-

Ινδικό χοιρίδιο

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Γάτα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Σκύλος

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD08A

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [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](#)

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

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:

Serumwerk Bernburg AG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/11/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Serumwerk Bernburg AG

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

3100344.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

3/11/2003

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ 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/600000073361>