

Wedederm Wundsalbe

Εξουσιοδοτημένο

- AMMONIUM BITUMINOSULFONATE LIGHT

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Wedederm Wundsalbe

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Ινδικό χοιρίδιο

Κουνέλι

Σκύλος

Γάτα

Ζώα ζωολογικού κήπου

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αλοιφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Ινδικό χοιρίδιο

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Σκύλος

•

Γάτα

•

Ζώα ζωολογικού κήπου

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QD05AA

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](#)

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:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/12/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6325156.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

8/12/2005

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

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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/600000073399>