

Wedederm Wundsalbe 100 mg/g
Salbe für Pferde, Rinder, Schafe,
Ziegen, Schweine, Hunde,
Katzen, Kaninchen,
Meerschweinchen, Zootiere
(Mammalia)

Εγκεκριμένο

- AMMONIUM BITUMINOSULFONATE LIGHT

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Wedederm Wundsalbe 100 mg/g Salbe für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde, Katzen, Kaninchen, Meerschweinchen, Zootiere (Mammalia)

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Ινδικό χοιρίδιο

Κουνέλι

Σκύλος

Γάτα

Ζώα ζωολογικού κήπου

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD05AA

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά 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 της άδειας κυκλοφορίας:

8/12/2005

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.