

Phlegmovet - Salbe für Tiere

Εξουσιοδοτημένο

- ICHTHAMMOL
- Camphor, racemic
- Methyl salicylate

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Phlegmovet - Salbe für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Κουνέλι

Ινδικό χοιρίδιο

Χοίρος

Ζώα ζωολογικού κήπου

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English
3.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English
2.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αλοιφή

Withdrawal period by route of administration:

Δερματική χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

- **Σκύλος**

- **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

- **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

- **Γάτα**

- **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Ινδικό χοιρίδιο**

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• **Ζώα ζωολογικού κήπου**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QD08AX

QM02AC99

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

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

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

22/04/1970

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vetviva Richter GmbH

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός άδειας:

14448

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

22/04/1970

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Επισήμανση

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083558>