

IZOASPERSORIO

Εγκεκριμένο

- Sulfaguanidine
- Sulfanilamide
- Chlortetracycline hydrochloride
- Benzylpenicillin sodium

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

IZOASPERSORIO

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Αίγα

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Γάτα

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
40.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματική κόνις

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

•

Αίγα

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

•

Βοοειδή

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

•

Πρόβατο

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

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QD06C

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

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 Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Izo S.r.l.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/10/1959

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/10/1959

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.