

Κομβιζιμ

Εγκεκριμένο

- Tetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Κομβιζιμ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Εξωτερική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναίωρημα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD03BA
QD07CA03
QJ01AA20
QJ01GB05

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 Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

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:

Veyx Pharma GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/03/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Veyx Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-2224

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

6/03/2019

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Επισήμανση

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