

TRESADERM soluzione oto-dermatologica per cani e gatti

Εγκριμένο

- Dexamethasone
- NEOMYCIN SULFATE
- Tiabendazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

TRESADERM soluzione oto-dermatologica per cani e gatti

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ωτική χρήση

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.32 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
4.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ωτικές σταγόνες, διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ωτική χρήση:

-

Σκύλος

- Unspecified. 0 Ημέρα

-

Γάτα

- Unspecified. 0 Ημέρα

Δερματική χρήση:

-

Σκύλος

- Unspecified. 0 Ημέρα

-

Γάτα

- Unspecified. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD07CB

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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 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:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

4/12/1981

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/12/1981

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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