

KARBASEPTAS 20 mg/g + 20 mg/g ziede liellopiem, zirgiem, suņiem un kaķiem

Autorizado

- Methyl salicylate
- Camphor

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KARBASEPTAS 20 mg/g + 20 mg/g ziede liellopiem, zirgiem, suņiem un kaķiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso extern

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pomada

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso extern:

-

Caballos

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD02AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Disponible en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ruvera UAB

Fecha de autorización de comercialización:

1/08/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ruvera UAB

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/03/1571

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/08/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.