

Uierbalsem, emulsie voor uitwendig gebruik

Autorizado

- LAUREL LEAF OIL
- ROSEMARY OIL
- CLOVE OIL
- ARNICA TINCTURE
- EUCALYPTUS OIL
- Camphor, racemic
- HYPERICI OLEUM

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Uierbalsem, emulsie voor uitwendig gebruik

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Rumiantes

Cabras

Ovino

Équidos

Vía de administración:

Uso mamario externo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.60 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso mamario externo:

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period nul dagen

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

-

Rumiantes

- Milk. no withdrawal period nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Cabras

- Milk. no withdrawal period nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Ovino

- Milk. no withdrawal period nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Équidos

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

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

QG52C

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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

SaluVet GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

16/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

SaluVet GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 5627

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/10/2020

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067660>