

Wellcare Emulsion

Autorizado

- Permethrin

Product identification

Nombre del medicamento:

Wellcare Emulsion

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión cutánea

Withdrawal period by route of administration:**Uso cutáneo:**

- Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. Es sind die Wartezeiten gemäß § 12 a TÄHAV einzuhalten.

- Milk. no withdrawal period

Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. Es sind die Wartezeiten gemäß § 12 a TÄHAV einzuhalten.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

26/07/1985

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

5871.00.00

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/09/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072991>