

## Eczematin C® - solutio

Autorizado

- Sulfathiazole
- Salicylic acid
- Resorcinol

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Eczematin C® - solutio

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

Caballos

---

**Vía de administración:**

Uso extern

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.60 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.60 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución cutánea

---

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

QD02AF

QD06BA02

QD10AX02

---

**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:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Primavet Sofiya OOD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/02/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Primavet Sofiya OOD

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2560/04.06.2015

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/06/2015

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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