

Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

Autorisé

- Clotrimazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Rat

Souris

Chien

Lapin

Renard

Chat

Cheval

Cobaye

Voie d'administration:

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Forme pharmaceutique:

Solution pour application cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Rat

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

-

Souris

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

-

Lapin

- Non applicable. 0 day

-

Renard

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

-

Cheval

- Non applicable. 0 day

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption. Horses treated with the product must be identified as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport) accompanying registered equines.

-

Cobaye

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD01AC01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/05/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

0767

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/05/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.