

Wondzalf

Non autorisé

- Decyl oleate
- Phenol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Wondzalf

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Porc

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pommade

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Ruminant

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Equid

- Viande et abats. 99 day zero days

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period zero days
-

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

QD08AE99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

EUROstyle B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/07/1991

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

SaluVet GmbH

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 5632

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/12/2023

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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