

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok

Autorisé

- POVIDONE, IODINATED

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour application cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

•

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day Without withdrawal periods

•

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day Without withdrawal periods

•

Chèvre

- Tous les tissus éligibles. 0 day Without withdrawal periods

•

Porc

- Tous les tissus éligibles. 0 day Without withdrawal periods

•

Birds

- Tous les tissus éligibles. 0 day Without withdrawal periods

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

QD08AG02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/06/2006

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

Bioveta, a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/032/06-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/06/2006

Pour connaître les évènements 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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.