

Dog Eczema Emulsie voor cutaan gebruik

Údaraithe

- Zinc oxide
- PRECIPITATED SULPHUR
- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Dog Eczema Emulsie voor cutaan gebruik

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid chraicneach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
5000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Eibleacht chraicneach

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QD07CA03

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Base Pharmaceuticals B.V.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

1/11/1975

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

An t-údarás atá freagrach:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Uimhir an údaraithe:

BE-V097377

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

6/08/2020

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Lipéadú

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.