

# ICHTHYOL 10% spray

Ovlašten

- ICHTHAMMOL

## Product identification

### Naziv VMP-a:

ИХТИОЛ 10% спрей  
ICHTHYOL 10% spray

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Način primjene:

Za kožu

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
0.10 gram / 1.00 mililitar

### Farmaceutski oblik:

Sprej za kožu, otopina

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Za kožu:**

• **Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо и вътрешни органи са предназначени за човешка консумация

• **Dog**

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QD08AX

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Farma Vet OOD

---

**Marketing authorisation date:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Farmavet OOD

---

**Odgovorno tijelo:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Broj autorizacije:**

0022-1813

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

12/07/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062422>