

# ECZEMYCOTIN C solutio 200 ml

Odobreno

- Salicylic acid
- Sulfanilamide
- Resorcinol

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

ECZEMYCOTIN C solutio 200 ml

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Dostupan samo u [španjolski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
1.56 gram / 100.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
2.50 gram / 100.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
1.56 gram / 100.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

Otopina za kožu

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD01AE12

QD06BA05

QD10AX02

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [bugarski](#)

---

## Dodatne informacije

### Vrsta prava:

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Vetprom AD

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

3/05/2006

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Vetprom AD

---

**Nadležno tijelo:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Broj odobrenja:**

0022-1585-08.06.2011

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

7/06/2011

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.