

# KARBASEPTAS, 20 mg/g + 20 mg/g, tepalas galvijams, arkliams, šunims ir katėms

Engedélyezett

- Methyl salicylate
- Camphor

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

KARBASEPTAS, 20 mg/g + 20 mg/g, tepalas galvijams, arkliams, šunims ir katėms

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

ló

kutya

macska

### **Alkalmazás módja:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Gyógyszerforma:

Kenőcs

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### External use:

- 

#### szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

#### ló

- Meat. 0 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD02AX

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Ruvera UAB

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

13/01/2003

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Ruvera UAB

---

### **Felelős hatóság:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Engedély száma:**

LT/2/03/1515/002,008,011-013

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

15/12/2025

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.