

Aluspray 4% w/w Cutaneous Spray, Powder

Heimilað

- Aluminium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Aluspray 4% w/w Cutaneous Spray, Powder

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hænsn

Hundur

Sauðkind

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
4.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lyfjaform:

Húðúði, duft

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Hænsn

- Eggs. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD08AB

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska eistneska enska franska ítalska lettneska litháíska
Portuguese rúmenska slóvenska finnska sænska Norwegian

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/10/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10521/022/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/10/1989

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

ie-puar-np-600000064274-aluspray-4-ww-cutaneous-spray-powder-en.pdf