

# Unguentum Iodo - Camphoratum (10 mg + 50 g + 100 g) /g Maść

Autorizzato

- D-camphor
- Iodine
- Potassium iodate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Unguentum Iodo - Camphoratum (10 mg + 50 g + 100 g) /g Maść

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Caprino

Ovino

### Via di somministrazione:

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Forma farmaceutica:**

Unguento

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso cutaneo:**

- 

##### **bovini**

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Caprino**

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM02AX10

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/02/1999

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

0653

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/02/1999

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.