

Aluspray 4% w/w Cutaneous Spray, Powder

Autorizzato

- Aluminium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Aluspray 4% w/w Cutaneous Spray, Powder

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
polli
Cane
Ovino
Cavallo
Gatto
Suino

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
4.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Spray cutaneo, polvere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

polli

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QD08AB

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/10/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10521/022/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/1989

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.