

VETEUSAN 100 mg/ml

Non autorizzato

- Crotamiton

Product identification

Denominazione del medicinale:

VETEUSAN 100 mg/ml

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione cutanea

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutaneo:

- Cane

. Gatto

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

QP53AX04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Richter Pharma AG

Marketing authorisation date:

8/08/2000

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Richter Pharma AG

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

120207

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/06/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090804>