

IZOASPERSORIO

Autorizzato

- Sulfaguanidine
- Sulfanilamide
- Chlortetracycline hydrochloride
- Benzylpenicillin sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

IZOASPERSORIO

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Caprino

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Gatto

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 grammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

40.00 grammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

2.00 grammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

1000000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere cutanea

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

Caprino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno
-

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

QD06C

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

50 G DI POLVERE ASPERSORIA

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:

Izo S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/10/1959

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/10/1959

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti