

Kamferichthammol 100 mg/100 mg zalf voor niet-melkgevende runderen.

Mhux awtorizzat

- Camphor
- ICHTHAMMOL

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Kamferichthammol 100 mg/100 mg zalf voor niet-melkgevende runderen.

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Ingwent

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għall-ġilda:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

Nul dagen. Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QV03AX

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

25/07/1991

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Awtorità responsabbli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 4348

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

30/10/2025

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.