

Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

Toegelaten

- Clotrimazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rat
Muis
Hond
Konijn
Vos
Kat
Paard
Cavia

Toedieningsweg:

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.01 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor cutaan gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

-

Rat

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Muis

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Konijn

- Not applicable. 0 day

-

Vos

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Paard

- Not applicable. 0 day

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption. Horses treated with the product must be identified as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport)

accompanying registered equines.

-

Cavia

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD01AC01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

21/05/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0767

Datum toelatingswijziging:

21/05/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.