

Wedederm Wundsalbe

Geautoriseerd

- AMMONIUM BITUMINOSULFONATE LIGHT

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Wedederm Wundsalbe

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Geit

Cavia

Konijn

Hond

Kat

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Paard

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in English
0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Zalf

Withdrawal period by route of administration:

Cutaan gebruik:

• **Rund**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **Varken**

- Meat and offal. 0 day

• **Schaap**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

• **Geit**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

• **Cavia**

• **Konijn**

- Meat and offal. 0 day

• **Hond**

• **Kat**

• **Zoo animals**

• **Paard**

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD05AA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Available in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Marketing authorisation date:

8/12/2005

Productielocaties partijvrijgifte:

Wirtschaftsgenossenschaft Deutscher Tieraerzte eG

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Toelatingsnummer:

6325156.00.00

Wijzigingsdatum status toelating:

8/12/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073399>