

FULVIDERM

Autorisert

- Griseofulvin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FULVIDERM

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

chinchilla

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

150.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

- **hund**
- **chinchilla**
- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD01BA01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/09/1980

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2578656 5/1980

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/09/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035495>