

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

Autorisert

- Clotrimazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

rotte
mus
hund
kanin
rev
katt
hest
marsvin

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Legemiddelform:

Liniment, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

rotte

- Alt relevant vev. no withdrawal period Not applicable.

-

mus

- Alt relevant vev. no withdrawal period Not applicable.

-

kanin

- Ikke aktuelt. 0 dag

-

rev

- Alt relevant vev. no withdrawal period Not applicable.

-

hest

- Ikke aktuelt. 0 dag

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.

-

marsvin

- Alt relevant vev. no withdrawal period Not applicable.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD01AC01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/05/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0767

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/05/1999

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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