

AUREOZÁSYP 20 mg/g dermálny zászyp

Dopuszczony

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE
- Benzocaine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AUREOZÁSYP 20 mg/g dermálny zászyp

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Puder leczniczy

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

• Cattle

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

• Sheep

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

• Pig

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD06AA52

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Cymedica spol. s r.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/08/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Cymedica spol. s r.o.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/0330/96-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/08/1996

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014353>