

COTHIVET

Dopuszczony

- Centella tincture
- Carlina acaulis tincture
- HORSE CHESTNUT TINCTURE
- CYPRESS ESSENTIAL OIL
- THYME OIL
- Medicago sativa tincture
- ROSEMARY OIL
- LAVENDER OIL

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

COTHIVET

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski
0.90 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.01 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.01 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.01 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.02 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.06 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór na skórę

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD03AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Vetoquinol S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/10/1980

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

VETOQUINOL

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/7369481 2/1980

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/10/2010

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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