

Salicam, salv

Niedopuszczony do obrotu

- Camphor
- Turpentine oil Ph. Eur.
- Salicylic acid

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Salicam, salv

Substancja czynna:

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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Maść

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

All animal species

- Meat and offal, milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM02AC99

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Tallinna Farmaatsiatehase AS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/10/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Tallinna Farmaatsiatehase AS

Organ odpowiedzialny:

RAVIMIAMET

Numer pozwolenia:

1343

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/10/2022

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.