

Restitutionsfluid, oplossing voor cutaan gebruik voor herkauwers en eenhoevigen

Niedopuszczony
do obrotu

- D-camphor
- Symphytum officinale root, water decoctum (20:1)
- Tincture from fructus capsici, flores arnicae, rhizoma symphiti and semen sinapis. Extraction solvent: isopropyl alcohol 60%
- Ammonia

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Restitutionsfluid, oplossing voor cutaan gebruik voor herkauwers en eenhoevigen

Substancja czynna:

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](#) [grecki](#) [angielski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [szwedzki](#)

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

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
9.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

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

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

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

Postać farmaceutyczna:

Roztwór na skórę

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie na skórę:**

-

Ruminant

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Equid

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03AX

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

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:

EUROstyle B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/11/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

SaluVet GmbH

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 5630

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/12/2023

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.