

Kamferichthammol 100 mg/100 mg zalf voor niet- melkgevende runderen.

Niedopuszczony
do obrotu

- Camphor
- ICHTHAMMOL

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Kamferichthammol 100 mg/100 mg zalf voor niet-melkgevende runderen.

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

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

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

Postać farmaceutyczna:

Maść

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

Nul dagen. Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

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:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/07/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 4348

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/10/2025

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.