

TINTURA DI IODIO CANDIOLI

Dopuszczony

- Potassium iodide
- Iodine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

TINTURA DI IODIO CANDIOLI

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Horse (non food-producing)

- Unspecified. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD08AG03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [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 [Italian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Istituto Profilattico E Farmaceutico Candioli E C. S.r.l.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/11/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/11/1995

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.

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/600000090854>