

Eczematin C® - solutio

Dopuszczony

- Sulfathiazole
- Salicylic acid
- Resorcinol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Екзематин С® - разтвор

Eczematin C® - solutio

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór na skórę

Okres karencji w zależności od drogi podania:

External use:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD02AF

QD06BA02

QD10AX02

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](#)

Dostępne w:

Bulgaria

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Primavet Sofiya OOD

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/02/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Primavet Sofiya OOD

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-2560/04.06.2015

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/06/2015

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095671>