

DEROXEN Schiuma Spray, 4 mg/ml schiuma cutanea per cani e gatti

Upoważniony

- CHLORHEXIDINE DIGLUCONATE SOLUTION
- Allantoin
- Alpha-bisabolol

Product identification

Nazwa leku:

DEROXEN Schiuma Spray, 4 mg/ml schiuma cutanea per cani e gatti

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

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

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

Droga podania:

Podanie na skórę

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

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

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

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

Postać farmaceutyczna:

Piana na skórę

Withdrawal period by route of administration:

Podanie na skórę:

- **Dog**
- **Cat**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD08AC52

Status prawny dostawy:

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

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Teknofarma S.r.l.

Marketing authorisation date:

1/12/1998

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Teknofarma S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

102468

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/12/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000097235>