

ICHTHYOL 10% spray

Autorizado

- ICHTHAMMOL

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ICHTHYOL 10% spray

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para pulverização cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:**Uso cutâneo:**

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо и вътрешни органи са предназначени за човешка консумация

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD08AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM bibliográfico (completo)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Farma Vet OOD

Data de autorização de introdução no mercado:

16/05/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Farma Vet Ltd.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1813

Data da alteração do estado de autorização:

12/07/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.