

Wondzalf

Não autorizado

- Decyl oleate
- Phenol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Wondzalf

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#)

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

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

5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pomada

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Ruminant

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Equid

- Meat and offal. 99 dia zero days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD08AE99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

EUROstyle B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/07/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

SaluVet GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 5632

Data da alteração do estado de autorização:

31/12/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.