

ECZEMTRAT

Autorizado

- Methionine
- Ascorbic acid
- Thiamine
- Retinol
- Dexamethasone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ECZEMTRAT

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

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

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso bucal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)
7.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)
3500.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)
2.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido bucal

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA05BA90

QA11JC

QH02AB02

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em romeno

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Romvac Company S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/10/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Romvac Company S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

160118

Data da alteração do estado de autorização:

20/04/2016

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.