

Eczematin C® - solutio

Autorizado

- Sulfathiazole
- Salicylic acid
- Resorcinol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Екзематин С® - разтвор

Eczematin C® - solutio

Substância ativa:

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](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
2.50 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
1.60 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
1.60 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução cutânea

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD02AF

QD06BA02

QD10AX02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Disponibilidade:

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:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Primavet Sofiya OOD

Data de autorização de introdução no mercado:

13/02/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Primavet Sofiya OOD

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2560/04.06.2015

Data da alteração do estado de autorização:

3/06/2015

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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