

Rivanol unguent

Autorizado

- Ethacridine lactate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Риванол унгвент

Rivanol unguent

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pomada

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso externo:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD08AA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Bulgarian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em English Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Farma Vet OOD

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/07/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Farma Vet OOD

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1811

Data de alteração do estado de autorização:

12/07/2012

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096091>