

Neostomosan concentrate uz ādas lietojams šķīdums zirgiem, suņiem un kaķiem

Autorizat

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Product identification

Denumirea medicamentului:

Neostomosan concentrate uz ādas lietojams šķīdums zirgiem, suņiem un kaķiem

Substanța activă:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Specii țintă:

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Forma farmaceutică:

Soluție cutanată

Withdrawal period by route of administration:

External use:

- Cal (care nu este destinat producției de alimente)
 - Câine
 - Pisică
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC13

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Latvian](#)

Disponibile numai în [Latvian](#)

Disponibile numai în [Latvian](#)

Disponibile numai în [Latvian](#)

Disponibile numai în [Latvian](#)

Disponibile numai în [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

28/03/1997

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/97/0510

Data modificării statusului autorizației:

30/03/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055806>