

# Unguentum Ammonii Sulfobituminici 100 mg/g Maść

Autorizat

- ICHTHAMMOL

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Unguentum Ammonii Sulfobituminici 100 mg/g Maść

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Porc  
Bovine  
Oaie  
Capră  
Cal  
Pisică  
Câine

---

**Calea de administrare:**

Administrare cutanată

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Unguent

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare cutanată:**

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

**Oaie**

- Lapte. 0 oră

- Carne și organe. 0 zi

•

**Capră**

- Lapte. 0 oră

- Carne și organe. 0 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QD11AX

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/10/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0920

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/10/1999

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

### Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.