

Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

Autorizat

- Clotrimazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Șobolan

Șoarece

Câine

Iepure

Vulpe

Pisică

Cal

Porcușor de Guineea

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

Forma farmaceutică:

Soluție cutanată

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Șobolan

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Șoarece

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Iepure

- Nu se aplică. 0 zi

-

Vulpe

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Cal

- Nu se aplică. 0 zi

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption. Horses treated with the product must be identified as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport) accompanying registered equines.

•

Porcușor de Guineea

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD01AC01

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 Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează 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:

21/05/1999

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:

0767

Data modificării statusului autorizației:

21/05/1999

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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.