

Kamferichthammol 100 mg/100 mg zalf voor niet-melkgevende runderen.

Neautorizat

- Camphor
- ICHTHAMMOL

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Kamferichthammol 100 mg/100 mg zalf voor niet-melkgevende runderen.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

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:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

Nul dagen. Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Data autorizației de comercializare:

25/07/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 4348

Data modificării statusului autorizației:

30/10/2025

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

Documente

Combined File of all Documents

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