

File downloaded on 2026-04-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000072991>

Wellcare Emulsion

Neautorizat

- Permethrin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Wellcare Emulsion

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
10.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie cutanată

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

•

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. Es sind die Wartezeiten gemäß § 12 a TÄHAV einzuhalten.

- Lapte. no withdrawal period

Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. Es sind die Wartezeiten gemäß § 12 a TÄHAV einzuhalten.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53

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 [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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:

Intervet Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

26/07/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

5871.00.00

Data modificării statusului autorizației:

27/06/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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