

DERMAFLON Crema per cani, gatti, cavalli, bovini e suini

Neautorizat

- Benzoic acid
- Salicylic acid
- Malic acid
- Propylene glycol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DERMAFLON Crema per cani, gatti, cavalli, bovini e suini

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Cal

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
0.02 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
0.01 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
0.40 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
1.70 mililitru(i) / 100.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Cremă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD03AX

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 [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Italia S.r.l

Data autorizației de comercializare:

17/12/1987

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

24/07/2023

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.