

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok

Autorizat

- POVIDONE, IODINATED

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Păsări

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
0.10 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție cutanată

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi Without withdrawal periods

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi Without withdrawal periods

-

Capră

- All relevant tissues. 0 zi Without withdrawal periods

-

Porc

- All relevant tissues. 0 zi Without withdrawal periods

-

Păsări

- All relevant tissues. 0 zi Without withdrawal periods

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD08AG02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără 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 [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

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:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

8/06/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/032/06-S

Data modificării statusului autorizației:

8/06/2006

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.