

ECZEMTRAT

Oprávněný

- Methionine
- Ascorbic acid
- Thiamine
- Retinol
- Dexamethasone

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ECZEMTRAT

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

Norwegian

Dostupné len v Španielsky Dánsky Estónsky English Francúzsky Taliansky Lotyšský
Rumunsky Fínsky Švédsky Norwegian

Cesta podania:

Bukálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English
100.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v English
5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v English
7.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v English
3500.00 international unit(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v English
2.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Bukálna tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA05BA90

QA11JC

QH02AB02

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Romvac Company S.A.

Dátum registrácie lieku:

2/10/2007

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Romvac Company S.A.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

160118

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/04/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.