

DEROXEN Schiuma Spray, 4 mg/ml schiuma cutanea per cani e gatti

Oprávněný

- Chlorhexidine digluconate solution
- Allantoin
- Alpha-bisabolol

Product identification

Názov lieku:

DEROXEN Schiuma Spray, 4 mg/ml schiuma cutanea per cani e gatti

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.71 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dermálna pena

Withdrawal period by route of administration:

Dermálne použitie:

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD08AC52

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Available in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Teknofarma S.r.l.

Marketing authorisation date:

1/12/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Teknofarma S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

102468

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/12/2008

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097235>