

DERMOGUARD

Pooblaščno

- Neomycin
- Nitrofurazone
- Iodoform
- Methylthioninium chloride
- Zinc oxide

Product identification

Ime zdravila:

DERMOGUARD

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

3.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

3.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

3.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmaceutska oblika:

Mazilo

Withdrawal period by route of administration:

Dermalna uporaba:

- Dog
 - Cat
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QD02AB

QD06AX01

QD08AF01

QD09AA13

QV03AB17

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

3/05/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Romvac Company S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja :

160144

Datum spremembe statusa dovoljenja:

24/05/2023

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094084>