

# VETERABOL Spray, spray cutaneo, sospensione, per cani e gatti

Разрешен

- Clostebol acetate
- Prednisolone
- Paromomycin sulfate

## Product identification

### **Име на ветеринарномедицинския продукт:**

VETERABOL Spray, spray cutaneo, sospensione, per cani e gatti

---

### **Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

### **Видове животни, за които е предназначен вмп:**

куче

котка

---

### **Начин на приложение:**

Прилагане върху кожата

---

## Product details

### **Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

0.50 gram(s) / 1.00 Цилиндър

Налично само на [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 Цилиндър

Налично само на [English](#)

0.50 gram(s) / 1.00 Цилиндър

---

**Фармацевтична форма:**

Спрей за кожа, суспензия

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Прилагане върху кожата:**

- куче
  - котка
- 

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QD07XA02

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

14/02/2001

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetem S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на лиценза:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

14/02/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090958>