

Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

Autorizovaný

- Triamcinolone acetonide
- Salicylic acid

Product identification

Název léčivého přípravku:

Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

Dermanolon vet, 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml nahasprei, lahus koertele ja kassidele

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

Způsob podání:

Kožní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Kožní sprej, roztok

Withdrawal period by route of administration:**Kožní podání:**

- Pes
 - Kočka
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QD07XB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

10/01/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

2007

Datum změny stavu registrace:

10/01/2017

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0205/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034498>