

Cortavance 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Registrováno

- Hydrocortisone aceponate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Cortavance 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Kožní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
0.58 milligram(s) / 1.00 Lahev

Léková forma:

Kožní sprej, roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QD07AC

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

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

Írsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

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

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Dánsko , Estonia , Francie , Island , Írsko , Itálie , Kypr , Litva , Lotyšsko ,
Lucembursko , Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rakousko ,
Rumunsko , Slovensko , United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Řecko , Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

9/01/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

13/05/2019

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 19/12/2025

Stažení

ema-puar-cortavance-v-110-var-ii-0015-en.pdf

ema-puar-cortavance-v-110-par-en.pdf