

PREDNIDERM

Autoriseret

- Prednisolone acetate
- NEOMYCIN SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PREDNIDERM

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Hest

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.34 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

333.33 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Kutanemulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD07CA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Luxembourg

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/09/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health And Social Security

Markedsføringstilladelsesnummer:

V 808/09/07/1232

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/05/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.