

Cortavance 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Zugelassen

- Hydrocortisone aceponate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cortavance 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.58 milligram(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Dänemark , Estland , Frankreich , Griechenland , Irland , Island , Italien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Schweden , Slowakei , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Virbac S.A.

Zulassungsdatum:

9/01/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/2019

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/12/2025

Herunterladen

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

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