

Hydrocortisel

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE
- Dexamethasone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Hydrocortisel

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

12.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.17 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Anwendung auf der Haut

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

QD07CB04

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID3) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen geringer Dichte) mit 500 Milliliter

(ID2) 150 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen geringer Dichte) mit 150 Milliliter

(ID1) 60 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen geringer Dichte) mit 60 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Zulassungsdatum:

30/11/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400688.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/09/2012

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage