

Cortizeme, odos suspensija šunims ir katēms

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cortizeme, odos suspensija šunims ir katēms

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zur Anwendung auf der Haut

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

QD07CA03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

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:

Virbac

Zulassungsdatum:

13/03/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac S.A.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/01/1234/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/03/2011

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.