

PREDNIDERM

Zugelassen

- Prednisolone acetate
- NEOMYCIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PREDNIDERM

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.34 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Anwendung auf der Haut

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QD07CA01

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Luxemburg

Verfügbar in:

Luxemburg

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Zulassungsdatum:

19/09/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V 808/09/07/1232

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/05/2012

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.