

# PREDNIDERM

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PREDNIDERM

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

Caballos

Yeguas

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3333.33 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.49 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión cutánea

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso cutáneo:**

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Yeguas**

- Milk. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QD07CA03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

22/06/1988

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

VETOQUINOL

---

### **Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Número de autorización:**

FR/V/5586846 8/1988

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/06/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.