

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Autorizado

- Hydrocortisone aceponate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.58 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

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

QD07AC

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:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Alemania , Bélgica , Dinamarca , España , Finlandia , Grecia , Hungría , Italia , Noruega , Países Bajos , Polonia , Portugal , Suecia , United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar

Fecha de autorización de comercialización:

27/08/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/08/2018

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 12/05/2025

[Descargar](#)

ema-puar-hydrocortisone-aceponate-ecuphar-v-4689-par-en.pdf