

CP Dexamethason in DMSO külsőleges oldat A.U.V.

Autorizado

- Dexamethasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CP Dexamethason in DMSO külsőleges oldat A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución cutánea

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QH02AB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Medicus Partner Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

5/12/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/12/2001

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