

Cortizeme uz ādas lietojama suspensija suņiem un kaķiem

Autorisé

- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cortizeme uz ādas lietojama suspensija suņiem un kaķiem

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension pour application cutanée

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD07CA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Disponible en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Latvian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/09/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/00/1230

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/09/2000

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.