

Dermamycin Hautcreme

Odobreno

- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Lidocaine hydrochloride monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE
- Hydrocortisone acetate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Dermamycin Hautcreme

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
2.94 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
10.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
5.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
5.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Krema

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD06AX99

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

almapharm GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/12/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

almapharm GmbH

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

6336707.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

13/12/2005

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.