

Cortizeme 5000 IU/0,1 g cutaneous suspension

Odobreno

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Cortizeme 5000 IU/0,1 g cutaneous suspension

Djelatna tvar:

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:

Dostupan samo u [španjolski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
5000.00 internacionalna jedinica / 100.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.10 gram / 100.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Suspenzija za kožu

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD07CA03

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](#)

Dostupan u:

Bulgaria

Opis paketa:

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/11/2010

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Virbac

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-1483

Datum promjene statusa odobrenja:

28/11/2010

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