

Calmoderme®, emulsão cutânea para cães e gatos

Nije
ovlašteno

- Dexamethasone acetate
- Dexamethasone acetate

Product identification

Naziv VMP-a:

Calmoderme®, emulsão cutânea para cães e gatos

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Neodređen put primjene

Neodređen put primjene

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
0.02 gram / 1.00 Spremnik

Dostupno samo u [English](#)
0.02 gram / 1.00 Spremnik

Farmaceutski oblik:

Emulzija za kožu

Withdrawal period by route of administration:

Neodređen put primjene:

-

Dog

Neodređen put primjene:

-

Cat

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QD07CB04

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

Odgovorno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj autorizacije:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 757/01/14NFVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

1/01/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097708>