

# PREDNIDERM

Engedélyezett

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

PREDNIDERM

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

kutya

macska

ló

kanca

### Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3333.33 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.49 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Külsőleges emulzió

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Külsőleges alkalmazás:**

•

**lő**

- Meat and offal. 0 day

•

**kanca**

- Milk. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QD07CA03

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

France

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Vetoquinol S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

22/06/1988

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Vetoquinol S.A.

---

**Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Engedély száma:**

FR/V/5586846 8/1988

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

22/06/2013

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.