

Prednocutin forte, oplossing voor cutaan gebruik voor honden en katten

Nem engedélyezett

- Prednisolone
- Salicylic acid
- Resorcinol
- ICHTHAMMOL

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Prednocutin forte, oplossing voor cutaan gebruik voor honden en katten

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Külsőleges oldat

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD07XA02

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

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:

Alfasan Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/03/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Produlab Pharma Production B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 3388

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/04/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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