

Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

Heimilað

- Salicylic acid
- Triamcinolone acetonide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml külsőleges oldatos spray kutyáknak és macskáknak

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Húðúði, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD07XB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/01/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3839/X/17 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/01/2017

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0205/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.