

Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

Viðurkennt

- Salicylic acid
- Triamcinolone acetonide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dermanolon 1.77 mg/ml + 17.7 mg/ml cutaneous spray, solution for dogs and cats
Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Húðúði, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar á húð:**

-

Hundur

-

Köttur

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

QD07XB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/02/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10475/026/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/02/2017

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034509>