

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Heimilað

- Hydrocortisone aceponate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
0.58 milligram(s) / 1.00 Glas

Lyfjaform:

Húðúði, lausn

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

QD07AC

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

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

Fáanlegt í:

Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Danmörk , Finnland , Grikkland , Holland , Noregur , Portúgal , Pólland , Spánn , Svíþjóð , Ungverjaland , Ítalía , Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar

Dagsetning markaðsleyfis:

27/08/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Divasa Farmavic S.A.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/08/2018

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 12/05/2025

Sækja

ema-puar-hydrocortisone-aceponate-ecuphar-v-4689-par-en.pdf