

TRESADERM soluzione oto-dermatologica per cani e gatti

Heimilað

- Dexamethasone
- NEOMYCIN SULFATE
- Tiabendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TRESADERM soluzione oto-dermatologica per cani e gatti

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í eyra

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.32 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
4.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Eyrnadropar, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í eyra:

-

Hundur

- Unspecified. 0 dagar

-

Köttur

- Unspecified. 0 dagar

Til notkunar á húð:

-

Hundur

- Unspecified. 0 dagar

-

Köttur

- Unspecified. 0 dagar

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

QD07CB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/12/1981

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/12/1981

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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