

Cortizeme külsóleges szuszpenzió

Viðurkennt

- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cortizeme külsóleges szuszpenzió

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

0.01 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 litre(s)

Lyfjaform:

Húðdreifa

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

-

Hundur

-

Köttur

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

QD07CA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

13/11/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/11/2002

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078657>