

PREDNIDERM

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PREDNIDERM

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Cavallo

Cavallo (cavalla)

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3333.33 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.49 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione cutanea

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo (cavalla)

- latte. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD07CA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/06/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/5586846 8/1988

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/06/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.