

Cortavance 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Autorizzato

- Hydrocortisone aceponate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cortavance 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.58 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Spray cutaneo, soluzione

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

QD07AC

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Cipro , Danimarca , Estonia , Francia , Grecia , Irlanda , Islanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Norvegia , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/01/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/05/2019

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 19/12/2025

Scaricamento

ema-puar-cortavance-v-110-var-ii-0015-en.pdf

ema-puar-cortavance-v-110-par-en.pdf