

Hydrocortisel

Awtorizzat

- NEOMYCIN SULFATE
- Dexamethasone acetate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Hydrocortisel

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

12.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

0.17 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ingliz](#) [Rumen](#)

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QD07CB04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

30/11/2004

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Awtorità responsabli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

400688.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/09/2012

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.