

Fradexam pommade

Awtorizzat

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE
- Framycetin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Fradexam pommade

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-għajnejn

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

0.76 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

3150.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Ingwent għall-għajnejn

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QS01CA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Luxembourg

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

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

Domes Pharma

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

8/01/1990

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH

Awtorità responsabli:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V 421/02/15/1502

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

2/11/2009

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 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.