

# Dermanolon 1.77 mg/ml + 17.7 mg/ml Cutaneous Spray, Solution for Dogs and Cats

Toegelaten

- Salicylic acid
- Triamcinolone acetonide

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Dermanolon 1.77 mg/ml + 17.7 mg/ml Cutaneous Spray, Solution for Dogs and Cats

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

### **Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Spray voor cutaan gebruik, oplossing

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QD07XB02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Le Vet. B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/01/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

Vm 41821/3013

---

**Datum toelatingswijziging:**

14/12/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0205/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland  
Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)