

Prednocutin forte, oplossing voor cutaan gebruik voor honden en katten

Niet
gemachtigd

- Prednisolone
- Salicylic acid
- Resorcinol
- ICHTHAMMOL

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Prednocutin forte, oplossing voor cutaan gebruik voor honden en katten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor cutaan gebruik

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QD07XA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Kunststof (PET) flacon met 95 ml oplossing, met vernevelaar en schroefdop
Kunststof (PET) flacon met 60 ml oplossing, met vernevelaar en schroefdop
Kunststof (PET) flacon met 20 ml oplossing, met vernevelaar en schroefdop
Kunststof (PET) flacon met 120 ml oplossing, met vernevelaar en schroefdop

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

15/03/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma Production B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 3388

Datum toelatingswijziging:

4/04/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents