

Hydrocortisel

Toegelaten

- NEOMYCIN SULFATE
- Dexamethasone acetate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Hydrocortisel

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

12.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.17 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor cutaan gebruik

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD07CB04

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Handelsvergunningsdatum:

30/11/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Vergunningsnummer:

400688.00.00

Datum toelatingswijziging:

17/09/2012

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.