

# VETEUSAN 100 mg/ml

Niet gemachtigd

- Crotamiton

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

VETEUSAN 100 mg/ml

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

---

**Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor cutaan gebruik

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Cutaan gebruik:**

- Hond

• **Kat**

---

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

:

QP53AX04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Roemenië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Richter Pharma AG

---

**Marketing authorisation date:**

8/08/2000

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Richter Pharma AG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Toelatingsnummer:**120207

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**7/06/2012

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090804>