

Zycortal 25 mg/ml - Prolonged-release suspension for injection

Autorisert

- Desoxycortone pivalate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Zycortal 25 mg/ml - Prolonged-release suspension for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
25.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Depotinjeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

•

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AA03

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , BE , CZ , DE , DK , EL , ES , FI , FR , HU , IS , IT , Irland , Kypros , LU , NL , NO , PL , PT , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/11/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dales Pharmaceuticals Limited
Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/11/2015

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 25/04/2024

[Nedlasting](#)

ema-puar-zycortal-v-3782-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000002076>