

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Autorizado

- Hydrocortisone aceponate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0.584 mg/ml - Cutaneous spray, solution

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.58 miligrama(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacêutica:

Solução para pulverização cutânea

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD07AC

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Alemanha , Bélgica , Dinamarca , Espanha , Finlândia , Grécia , Hungria , Itália , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal , Reino Unido (Irlanda do Norte) , Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ecuphar

Data de autorização de introdução no mercado:

27/08/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

27/08/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 12/05/2025

[Descarregar](#)

ema-puar-hydrocortisone-aceponate-ecuphar-v-4689-par-en.pdf