

Cortizeme

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Кортизем
Cortizeme

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
5000.00 international unit(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.10 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão cutânea

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso externo:

- **Dog**
 - **Cat**
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD07CA03

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

28/11/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1483

Data de alteração do estado de autorização:

20/12/2015

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093048>