

# DOG ECZEMA

Autorizat

- Zinc oxide
- PRECIPITATED SULPHUR
- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DOG ECZEMA

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare cutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
100.00 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
50000.00 unități internaționale / 100.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Emulsie cutanată

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QD07CA03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)  
Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Farma Vet OOD

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/09/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Farma Vet OOD

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2609

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/09/2015

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.