

Cortizeme 5000 IU/0,1 g cutaneous suspension

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Cortizeme 5000 IU/0,1 g cutaneous suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

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

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5000.00 unități internaționale / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.10 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie 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

Disponibil în:

Bulgaria

Descrierea ambalajului:

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 Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

28/11/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1483

Data modificării statusului autorizației:

28/11/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet