

TRESADERM soluție oto-dermatologică pentru câini și pisici

Autorizat

- Dexamethasone
- NEOMYCIN SULFATE
- Tiabendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TRESADERM soluție oto-dermatologică pentru câini și pisici

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare auriculară

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1.00 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.32 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
4.00 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Picături auriculare, soluție

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare auriculară:**

-

Câine

- Nespecificat. 0 zi

-

Pisică

- Nespecificat. 0 zi

Administrare cutanată:

-

Câine

- Nespecificat. 0 zi

-

Pisică

- Nespecificat. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD07CB

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 [Italiană](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

4/12/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

4/12/1981

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

Documente

Combined File of all Documents

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