

# Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

Oprávněný

- Salicylic acid
- Triamcinolone acetonide

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Dermálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Dermálny roztokový sprej

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD07XB02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Cyprus

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

10/01/2017

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Číslo registrácie:**

CY00590V

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

14/12/2021

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0205/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko  
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko  
Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.