

# Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

Oprávněný

- Triamcinolone acetonide
- Salicylic acid

## Product identification

### Názov lieku:

Dermanolon cutaneous solution for dogs and cats

Dermanolon vet, 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml nahasprei, lahus koertele ja kassidele

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

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

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

---

**Lieková forma:**

Dermálny roztokový sprej

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Dermálne použitie:**

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

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

QD07XB02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

10/01/2017

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Číslo registrácie:**

2007

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/01/2017

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034498>