

# Cortizeme külsőleges szuszpenzió

Pooblašćeno

- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE

## Product identification

### Ime zdravila:

Cortizeme külsőleges szuszpenzió

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

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

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

---

### Pot uporabe:

Dermalna uporaba

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.01 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 litre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Dermalna suspenzija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Dermalna uporaba:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QD07CA03

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Hungary

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

13/11/2002

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

VIRBAC

---

**Pristojni organ:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Številka dovoljenja :**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

13/11/2002

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

## Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

## Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078657>