

PREDNIDERM

Godkänd

- Prednisolone acetate
- NEOMYCIN SULFATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PREDNIDERM

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Häst

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.34 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

333.33 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Kutan emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QD07CA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

Tillgänglig i:

Luxemburg

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.

Godkännandedatum:

19/09/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetoquinol S.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 808/09/07/1232

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/05/2012

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.