

# Aureodermil 5 mg/g + 5 mg/g + 100 mg/g, pomada oftálmica Cães, gatos e equinos de desporto

Разрешен

- Sulfacetamide sodium
- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Aureodermil 5 mg/g + 5 mg/g + 100 mg/g, pomada oftálmica Cães, gatos e equinos de desporto

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

кон

### Начин на приложение:

Очно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски  
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски  
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Фармацевтична форма:

Маз за очи

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QS01CA02

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

---

## Допълнителна информация

### Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

17/05/2017

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1103/01/17NFVPT

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

16/03/2022

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.