

ORIDERMYL (10mg+3.500 IU+100.000 IU+1mg)/g ΩΤΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ

Autoriseret

- Permethrin
- Triamcinolone acetonide
- Nystatin
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Lægemidlets navn:

ORIDERMYL (10mg+3.500 IU+100.000 IU+1mg)/g ΩΤΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Administrationsvej:

Til anvendelse i øret

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3500.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Ørecreme

Withdrawal period by route of administration:**Til anvendelse i øret:****• Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QS02DC

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

13/01/2009

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Vetoquinol

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

3592/14-01-2009/K-0174401

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/07/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100733>