

# Oridermyl ear gel

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Nystatin
- Triamcinolone acetonide
- Permethrin (25:75)

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Oridermyl ear gel

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

---

### **Vía de administración:**

Vía ótica

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

4058.66 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Gel

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QS02CA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/06/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10983/040/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/06/2008

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.