

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

Autorizado

- Sulfacetamide sodium
- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Caballos

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Pomada oftálmica

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

QS01CA02

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

17/05/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1103/01/17NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/03/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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