

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

Údaraithe

- NEOMYCIN SULFATE
- Nystatin
- Triamcinolone acetone
- Permethrin

Product identification

Ainm an chógais:

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

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid chluaisíneach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

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

Ar fáil ach amháin i [English](#)

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

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Uachtar cluaise

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid chluaisíneach:

• Dog

- Not applicable. no withdrawal period

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QS02DC

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

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

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

14/01/2009

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Vetoquinol

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir údaraithe:

3592/14-01-2009/K-0174401

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

7/07/2021

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

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