

ORIDERMYL POMMADE AURICULAIRE

Odobreno

- NEOMYCIN SULFATE
- Permethrin
- Triamcinolone acetonide
- Nystatin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ORIDERMYL POMMADE AURICULAIRE

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za uho

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

3500.00 internacionalna jedinica / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

10.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

0.10 gram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

100000.00 internacionalna jedinica / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Mast za uho

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AC04

QS02CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

France

Opis paketa:

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetoquinol S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/11/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vetoquinol S.A.

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/1501980 8/2008

Datum promjene statusa odobrenja:

11/07/2013

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.