

ORIDERMYL, mast za uho, za pse i mačke

Ovlašten

- Permethrin
- NEOMYCIN SULPHATE PH. EUR.
- Nystatin
- Triamcinolone acetonide

Product identification

Naziv VMP-a:

ORIDERMYL, mast za uho, za pse i mačke

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Za uho

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
10.00 miligram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)
3500.00 internacionalna jedinica / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)
100000.00 internacionalna jedinica / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)
1.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Mast za uho

Withdrawal period by route of administration:

Za uho:

-

Dog

-

Cat

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QS02CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Hrvatska

Opis paketa:

Kartonska kutija u kojoj je aluminijska tuba s 30 g masti, zatvorena čepom na navoj (HDPE) i 1 plastični nastavak (kanila) s kapicom.

Kartonska kutija u kojoj je aluminijska tuba s 10 g masti, zatvorena čepom na navoj (HDPE) i 1 plastični nastavak (kanila) s kapicom.

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

29/04/2013

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

VETOQUINOL

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj autorizacije:

UP/I-322-05/18-01/327

Datum promjene statusa odobrenja:

15/06/2023

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081022>