

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

Engedélyezett

- Sulfacetamide sodium
- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

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

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

kutya

macska

ló

### Alkalmazás módja:

Szemészeti alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Gyógyszerforma:

Szemkenőcs

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QS01CA02

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

---

## További információ

### Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

17/05/2017

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Engedély száma:**

1103/01/17NFVPT

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

16/03/2022

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.