

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

Heimilað

- Permethrin
- Triamcinolone acetonide
- Nystatin
- NEOMYCIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í eyra

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Eyrnakrem

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í eyra:

-

Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QS02DC

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/01/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

VETOQUINOL

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

54851/13-05-2025/K-0174401

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/05/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet