

# Oridermyl

Dopuszczony

- Nystatin
- Triamcinolone
- Neomycin
- Permethrin

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Oridermyl

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie do ucha

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.91 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
3500.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Maść do uszu

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS02DC

---

### Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

Luxembourg

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

5/11/2008

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Vetoquinol S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numer pozwolenia:**

V 808/09/07/1228

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/06/2013

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.