

Oridermyl maść do uszu dla psów i kotów (3500 IU + 100000 IU + 1 mg + 10 mg)/g

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Nystatin
- Permethrin
- Triamcinolone acetone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Oridermyl maść do uszu dla psów i kotów (3500 IU + 100000 IU + 1 mg + 10 mg)/g

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso auricular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

100000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

Forma farmacêutica:

Pomada auricular

Intervalo de segurança por via de administração:**Uso auricular:**

-

Cat

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02DC

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/04/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1891

Data da alteração do estado de autorização:

28/04/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.