

Dermamycin Hautcreme

Autorizado

- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Lidocaine hydrochloride monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE
- Hydrocortisone acetate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Dermamycin Hautcreme

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 cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
2.94 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Creme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD06AX99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

almapharm GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

13/12/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

almapharm GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6336707.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

13/12/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.