

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

Autorizado

- Sulfacetamide sodium
- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

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](#)

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 oftálmico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 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:

Pomada oftálmica

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS01CA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Bisnagas de alumínio revestidas interiormente por verniz, com tampa de HDPE, contendo 5 g

Bisnagas de alumínio revestidas interiormente por verniz, com tampa de HDPE, contendo 3,5 g

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:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/05/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1103/01/17NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

16/03/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics