

TRESADERM soluzione oto-dermatologica per cani e gatti

Autorizado

- Dexamethasone
- NEOMYCIN SULFATE
- Tiabendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TRESADERM soluzione oto-dermatologica per cani e gatti

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](#)

Via de administração:

Uso auricular

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
1.00 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.32 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
4.00 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, solução

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso auricular:

-

Dog

- Unspecified. 0 dia

-

Cat

- Unspecified. 0 dia

Uso cutâneo:

-

Dog

- Unspecified. 0 dia

-

Cat

- Unspecified. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD07CB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/12/1981

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

4/12/1981

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.