

DERMOGUARD

Autorizado

- Zinc oxide
- Methylthioninium chloride
- Iodoform
- Nitrofurazone
- Neomycin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

DERMOGUARD

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

3.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

3.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

3.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

2.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pomada

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD02AB

QD06AX04

QD08AF01

QD09AA13

QV03AB17

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Romvac Company S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

2/05/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Romvac Company S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

160144

Data de alteração do estado de autorização:

23/05/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094084>