

ORIDERMYL pomada auricular para cães e gatos

Autorizado

- Triamcinolone acetonide
- Nystatin
- NEOMYCIN SULFATE
- Permethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

ORIDERMYL pomada auricular para cães e gatos

Substância ativa:

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 auricular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.10 grama(s) / 1.00 Bisnaga

Disponível apenas em [English](#)

10000000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Bisnaga

Disponível apenas em [English](#)

350000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Bisnaga

Disponível apenas em [English](#)

1.00 grama(s) / 1.00 Bisnaga

Forma farmacêutica:

Pomada auricular

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso auricular:

-

Dog

- Meat and offal. 0 dia

-

Cat

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02DC

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Tubo de alumínio com tampa em polietileno de alta densidade 30g

Tubo de alumínio com tampa em polietileno de alta densidade 10g

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](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

5/02/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol SA

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

284/01/10NFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

1/04/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106186>