

Oridermyl maść do uszu dla psów i kotów (3500 IU + 100000 IU + 1 mg + 10 mg)/g

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE
- Nystatin
- Permethrin
- Triamcinolone acetonide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Oridermyl maść do uszu dla psów i kotów (3500 IU + 100000 IU + 1 mg + 10 mg)/g

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare auriculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

100000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Forma farmaceutică:

Unguent auricular

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS02DC

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

28/04/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1891

Data modificării statusului autorizației:

28/04/2008

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.