

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

Oprávněný

- NEOMYCIN SULFATE
- Nystatin
- Permethrin
- Triamcinolone acetonide

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Podanie do ucha

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

Lieková forma:

Ušná masť

Withdrawal period by route of administration:

Podanie do ucha:

-

Cat

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02DC

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

28/04/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

1891

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/04/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057567>