

OTOPET THERAPY 10 mg + 200 000 IU/ml ušné kvapky pre mačky a psy

Разрешен

- Rifaximin
- COLISTIN SULFATE
- Miconazole
- Triamcinolone acetonide
- CARBARIL

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OTOPET THERAPY 10 mg + 200 000 IU/ml ušné kvapky pre mačky a psy

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Прилагане в ушите

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

17.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Капки за уши, суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QS02CA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Slovakia

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

21/12/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/151/99-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/12/1999

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.