

Ototop Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs

Разрешен

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ototop Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

морско свинче

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Прилагане в ушите

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QS02CA01

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
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Industrial Veterinaria S.A.

Дата на разрешение за търговия:

30/04/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH
aniMedica GmbH

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3887 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/05/2020

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

DE/V/0321/001

Засегната държава членка:

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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

Combined File of all Documents

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

2402648-paren-20210713.pdf