

DuOtic 1 mg/ml + 10 mg/ml - Ear gel

Registrováno

- Betamethasone acetate
- Terbinafine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

DuOtic 1 mg/ml + 10 mg/ml - Ear gel

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Ušní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 Tuba

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tuba

Léková forma:

Ušní gel

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QS02CA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Irsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Dánsko , Finsko , Francie , Irsko , Itálie , Kypr ,
Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Německo , Polsko , Portugalsko , Rakousko ,
Rumunsko , Slovinsko , Česko , Řecko , Španelsko , Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dechra Regulatory B.V.

Datum registrace:

22/11/2024

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Genera d.d.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

22/11/2024

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 18/12/2024

Stažení

ema-puar-v6102-duotic-initial-corr-en.pdf

ema-puar-v6102-duotic-en.pdf