

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

Registrováno

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Ototop Suspensie voor cutaan gebruik/oordruppels, suspensie

Ototop Suspension pour application cutanée/suspension auriculaire en gouttes

Ototop Lösung zur Anwendung auf der Haut/Ohrentropfen, Suspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Morče

Cesta podání:

Kožní podání

Ušní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

-

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

QS02CA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Industrial Veterinaria S.A.

Datum registrace:

18/06/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica GmbH

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V564817

Datum změny stavu registrace:

18/06/2020

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0321/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Malta Polsko Portugalsko Rumunsko

Slovensko Slovinsko Španelsko

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.