

# Ototox Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs

Zugelassen

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

Katze

Meerschweinchen

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

Anwendung am Ohr

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch griechisch englisch irisch  
lettisch litauisch rumänisch slowakisch finnisch schwedisch

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QS02CA01

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Portugal

---

### **Verfügbar in:**

Portugal

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

24/03/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH  
aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

1336/01/20DFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/11/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0321/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Estland Griechenland  
Ungarn Italien Lettland Litauen Malta Polen Portugal Rumaenien Slowakei

Slowenien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2402648-paren-20210713.pdf