

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

Zugelassen

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ototop Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs
Ototop (23 mg + 5 mg + 5500 IU)/ml Krople do uszu i zawiesina na skórę

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

0.53 milligram(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:

Polen

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:

31/07/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH
aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/07/2020

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0321/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Estland Griechenland
Ungarn Italien Lettland Litauen Malta Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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