

Ototoop Ohrentropfen und Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde, Katzen und Meerschweinchen

Zugelassen

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ototoop Ohrentropfen und Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde, Katzen und Meerschweinchen

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

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:

3/04/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH
aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402648.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/04/2020

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 23/01/2026

[Herunterladen](#)

2402648-paren-20210713.pdf