

# 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:**

Estland

---

### **Verfügbar in:**

Estland

---

### **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:**

4/05/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH  
aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

2236

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/05/2020

---

**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

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

2402648-paren-20210713.pdf