

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

Autorisiert

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

OTOTOP, picături auriculare și suspensie cutanată pentru câini, pisici și porcușori de Guineea

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Meerschweinchen

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Anwendung am Ohr

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Hund

-

Katze

-

Meerschweinchen

Anwendung am Ohr:

-

Hund

-

Katze

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

QS02CA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Available in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

22/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

250088

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/11/2025

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0321/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

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

Documents

Combined File of all Documents

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