

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

Autorisiert

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

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

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](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

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

[Romanian](#) [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:

Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf aertzliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

100 ml LDPE-Flasche mit Schraubdeckel und einem separaten Tropfaufsatz

30 ml LDPE-Flasche mit Schraubdeckel und einem separaten Tropfaufsatz

15 ml LDPE-Flasche mit Schraubdeckel und einem separaten Tropfaufsatz

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:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

26/05/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Animedica GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

840106

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/05/2020

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Etikettierung

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/08/2021

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061435>