

Otomicol 23 mg/ml + 5 mg/ml + 5500 IE/ml 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:

Otomicol ear drops and cutaneous suspension for dogs, cats and guinea pigs
Otomicol 23 mg/ml + 5 mg/ml + 5500 IE/ml 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):

Katze

Hund

Meerschweinchen

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Anwendung auf der Haut

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](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Ohrentropfen, Suspension

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung am Ohr:

-

Katze

-

Hund

Anwendung auf der Haut:

-

Meerschweinchen

-

Katze

-

Hund

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

QS02CA01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

20/06/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7014442.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/06/2024

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0342/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland Frankreich
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Polen
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

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

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/10/2024

[Herunterladen](#)

7014442-paren-20240508.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000099390>