

Otomicol ear drops and cutaneous suspension for dogs, cats and guinea pigs

Zugelassen

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Otomicol ear drops and cutaneous suspension for dogs, cats and guinea pigs
OTOMICOL GOUTTES AURICULAIRES ET SUSPENSION POUR APPLICATION CUTANEE
POUR CHIENS CHATS ET COCHONS D'INDE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

Meerschweinchen

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Ohrentropfen, Suspension

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

QS02CA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

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](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

5/07/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/3345349 5/2024

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/07/2024

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Package Leaflet and Labelling

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