

# Οτοτορ ωτικές σταγόνες και δερματικό εναιώρημα για σκύλους, γάτες και ινδικά χοιρίδια

Εγκεκριμένο

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Οτοτορ ωτικές σταγόνες και δερματικό εναιώρημα για σκύλους, γάτες και ινδικά χοιρίδια

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Ινδικό χοιρίδιο

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Ωτική χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δερματικές/ ωτικές σταγόνες, εναιώρημα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QS02CA01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Διαθέσιμο σε:**

Greece

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

4/08/2020

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

80563/05-08-2020/K-0239501

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

4/08/2020

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

DE/V/0321/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**



Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

2402648-paren-20210713.pdf