

Otimectin vet. 1 mg/g ear gel for cats

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Otimectin vet. 1 mg/g ear gel for cats

Otimectin vet. 1 mg/ g Žel do uszu

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Gel ótico

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QS02QA03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

4/04/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/04/2013

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0112/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania
Grecia Islandia Irlanda Italia Luxemburgo Noruega Polonia Portugal
Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.