

Otimectin vet. 1 mg/g ear gel for cats

No
autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Otimectin vet. 1 mg/g ear gel for cats

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

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:

15/12/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

127/01/08RFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2025

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0112/001

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