

Ototop Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs

Autorizado

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ototop Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs
Ototop 23 mg/ml + 5 mg/ml + 5500 I.E. Ohrentropfen und Suspension zur
Anwendung auf der Haut Hund, Katze, Meerschweinchen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos
Cobayas

Vía de administración:

Uso cutáneo
Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.53 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

23.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión cutánea/gotas para los oídos

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Perros

-

Gatos

-

Cobayas

Vía ótica:

-

Perros

-

Gatos

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

QS02CA01

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/04/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402648.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/04/2020

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0321/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Estonia Grecia Hungría Italia
Letonia Lituania Malta Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

2402648-paren-20210713.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061418>