

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

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](#)
5500.00 Unidad(es) internacional(es) / 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

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:

Estonia

Disponible en:

Estonia

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:

4/05/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH
aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

2236

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/05/2020

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

2402648-paren-20210713.pdf