

OTIBIOVIN, Ušní kapky, roztok

Autorizado

- Salicylic acid
- Gentamicin sulfate
- Triamcinolone acetonide
- CARBETHOPENDECINII BROMIDUM

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OTIBIOVIN, Ušní kapky, roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.13 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en solución

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

QS02CA04

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:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

14/02/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/131/96-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/05/2011

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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