

Otomicol ear drops and cutaneous suspension for dogs, cats and guinea pigs

Autorizado

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Otomicol 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:

Gatos

Perros

Cobayas

Vía de administración:

Vía ótica

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
23.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
5500.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en suspensión

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:

Francia

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

5/07/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/3345349 5/2024

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/07/2024

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0342/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Estonia Francia Grecia Hungría
Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

Package Leaflet and Labelling

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