

Auriotic Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs and Cats

Autorisé

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Auriotic Ohrentropfen und Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

Auriotic Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs and Cats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie auriculaire

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Irish](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QS02CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/12/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 57446/4016

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/06/2024

État membre de référence:

Autriche

Numéro de procédure:

AT/V/0027/001

États membres concernés:

Tchéquie France Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet