

Otimatectin vet. 1 mg/g ear gel for cats

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Otimatectin vet. 1 mg/g ear gel for cats

Otimatectin vet. 1 mg/g eyrnahlaup fyrir ketti

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie auriculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Gel auriculaire

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QS02QA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Islande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/12/2008

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/08/015/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/05/2014

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0112/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce
Islande Irlande Italie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Slovaquie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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