

# OTOPET THERAPY 10 mg + 200 000 IU/ml ušné kvapky pre mačky a psy

Autorisé

- Rifaximin
- COLISTIN SULFATE
- Miconazole
- Triamcinolone acetonide
- CARBARIL

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

OTOPET THERAPY 10 mg + 200 000 IU/ml ušné kvapky pre mačky a psy

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie auriculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
17.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension auriculaire en gouttes

---

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

QS02CA04

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Slovaquie

---

### **Disponible en:**

Slovaquie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Slovak

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/12/1999

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/151/99-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/12/1999

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.