

Ototop Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs

Autorisé

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Dénomination du médicament:

Ototop Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs

Ototop ausu pilieni un uz ādas lietojama suspensija suņiem, kaķiem un jūrascūciņām

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Cobaye

Voie d'administration:

Voie cutanée

Voie auriculaire

Product details

Substance active / Dosage:

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](#)
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

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

Withdrawal period by route of administration:

Voie cutanée:

- Chien
- Chat
- Cobaye

Voie auriculaire:

- Chien
 - Chat
-

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

QS02CA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Lettonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

31/05/2020

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Animedica GmbH

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/DCP/20/0030

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/05/2020

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0321/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Estonie Grèce Hongrie Italie Lettonie
Lituanie Malte Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061425>