

# Ototox Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs

Autorisé

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

Chat

Cobaye

---

### Voie d'administration:

Voie cutanée

Voie auriculaire

---

## Informations sur le produit

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

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

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
23.00 milligram(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:**

Espagne

---

### **Disponible en:**

Espagne

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

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

30/04/2020

---

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

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH  
aniMedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3887 ESP

---

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

1/05/2020

---

**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

---

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

### Fichier combinant tous les documents

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

2402648-paren-20210713.pdf