

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:

Grèce

Disponible en:

Grèce

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:

4/08/2020

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

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH
aniMedica GmbH

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

80563/05-08-2020/K-0239501

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/08/2020

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

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.

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