

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

Autorizzato

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

porcellino d'India

---

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

Uso auricolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

23.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QS02CA01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Germania

---

### **Disponibile in:**

Germania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/04/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402648.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/04/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0321/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Estonia Grecia Ungheria Italia

Lettonia Lituania Malta Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402648-paren-20210713.pdf