

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:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

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:

4/08/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

80563/05-08-2020/K-0239501

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/08/2020

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

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