

Otimectin vet. 1 mg/g ear gel for cats

Mhux
awtorizzat

- Ivermectin

Product identification

Isem tal-mediċina:

Otimectin vet. 1 mg/g ear gel for cats

OTIMECTIN 1MG/G ΩΤΙΚΗ ΓΕΛΗ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-widnejn

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Ġell għall-widnejn

Withdrawal period by route of administration:**Użu għall-widnejn:**

-

Cat

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QS02QA03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

1/02/2005

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Produlab Pharma B.V.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

61386/17-09-2015/K-0154801

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

29/05/2025

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

NL/V/0112/001

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