

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

Autorisert

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Legemidlets navn:

Ototop Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs
Ototop, ausų lašai ir odos suspensija šunims, katėms ir jūrų kiaulytėms

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

marssvin

Administrering:

Bruk på hud

Bruk i øret

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
23.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
5.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.53 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Withdrawal period by route of administration:

Bruk på hud:

- hund
- katt
- marsvin

Bruk i øret:

- hund
 - katt
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QS02CA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

1/07/2020

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Animedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/20/2602/001-003

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/07/2020

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0321/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ EE EL HU IT LV LT MT PL PT RO SI SI ES

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

RV2602.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061405>