

OTOPET THERAPY 10 mg + 200 000 IU/ml ušné kvapky pre mačky a psy

Toegelaten

- Rifaximin
- COLISTIN SULFATE
- Miconazole
- Triamcinolone acetonide
- CARBARIL

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OTOPET THERAPY 10 mg + 200 000 IU/ml ušné kvapky pre mačky a psy

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Auriculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
17.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oordruppels, suspensie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QS02CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Beschikbaar in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

21/12/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/151/99-S

Datum toelatingswijziging:

21/12/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.