

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

Toegelaten

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Cavia

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Auriculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Iers](#) [Letlands](#)
[Litouws](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#)

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QS02CA01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

Beschikbaar in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Industrial Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

27/03/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH
aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

DC/V/0700/001

Datum toelatingswijziging:

27/03/2020

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0321/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Estland Griekenland Hongarije Italië
Letland Litouwen Malta Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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

2402648-paren-20210713.pdf