

OTIBIOVIN ušná roztoková instilácia

Geautoriseerd

- Triamcinolone acetonide
- Salicylic acid
- Gentamicin sulfate
- Carbaethopendecinium bromide

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

OTIBIOVIN ušná roztoková instilácia

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Auriculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

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

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

Farmaceutische vorm:

Oordruppels, oplossing

Withdrawal period by route of administration:

Auriculair gebruik:

- **All non-food producing species**
 - **Hond**
 - **Kat**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QS02CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

3/06/1996

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

USKVBL

Toelatingsnummer:

96/0029/06-S

Wijzigingsdatum status toelating:

3/06/1996

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013999>