

Otiprin N Lösung zur Anwendung am Ohr für Hunde

Dopuszczony

- Dexamethasone
- Dimethyl sulfoxide
- Benzyl benzoate
- Chloramphenicol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Otiprin N Lösung zur Anwendung am Ohr für Hunde

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie do ucha

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Krople do uszu, roztwór

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS02CA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

22/08/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6540943.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/08/2005

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.