

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

Autorizado

- Rifaximin
- COLISTIN SULFATE
- Miconazole
- Triamcinolone acetone
- CARBARIL

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

---

**Via de administração:**

Uso auricular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

17.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Gotas auriculares, suspensão

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QS02CA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslováquia

---

**Disponibilidade:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em eslovaco

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Fatro S.p.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/12/1999

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/151/99-S

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/12/1999

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.