

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

Autorizado

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Ototop Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs
Ototop, ausų lašai ir odos suspensija šunims, katėms ir jūrų kiaulytėms

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Uso auricular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.53 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

23.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#)

[Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Intervalo de Segurança por via de administração:**Uso cutâneo:**

-

Dog

-

Cat

-

Guinea pig

Uso auricular:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Industrial Veterinaria S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/07/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica GmbH

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/20/2602/001-003

Data de alteração do estado de autorização:

1/07/2020

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0321/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Estónia Grécia Hungria Itália
Letónia Lituânia Malta Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV2602.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061405>