

# 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 veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

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](#)

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 cutâneo

Uso auricular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

5500.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

23.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [grego](#) [inglês](#) [irlandês](#)

[gaélico](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [eslovaco](#) [finlandês](#) [sueco](#)

---

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

QS02CA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Disponibilidade:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [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 da alteração do estado de autorização:**

3/11/2021

---

**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](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.

2402648-paren-20210713.pdf