

Otopet Therapy ausu pilieni, suspensija suņiem un kaķiem

Autorizado

- Rifaximin
- COLISTIN SULFATE
- Miconazole
- CARBARIL
- Triamcinolone acetonide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Otopet Therapy ausu pilieni, suspensija suņiem un kaķiem

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

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 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:

Letónia

Disponibilidade:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em letão

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/09/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/02/1490

Data da alteração do estado de autorização:

27/09/2002

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.