

Auriotic Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs and Cats

Autorizat

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Auriotic Ohrentropfen und Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

Auriotic Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs and Cats

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare auriculară

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

23.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5500.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Picături auriculare/cutanate, suspensie

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS02CA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetviva Richter GmbH

Data autorizației de comercializare:

15/12/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetviva Richter GmbH

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 57446/4016

Data modificării statusului autorizației:

22/06/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

AT/V/0027/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet