

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

Oprávněný

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

AURICULO-CANIS BIOCANINA GOUTTES AURICULAIRES ET SUSPENSION CUTANEE POUR CHIENS ET CHATS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie do ucha
Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dermálne/ušné suspenzné kvapky

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02CA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Dostupné v:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetviva Richter GmbH

Dátum registrácie lieku:

6/08/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetviva Richter GmbH

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/0385941 6/2020

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/08/2020

Referenčný členský štát:

Rakúsko

Číslo postupu:

AT/V/0027/001

Dotknuté členské štáty:

Česko Francúzsko Slovensko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.