

Otomicol ear drops and cutaneous suspension for dogs, cats and guinea pigs

Oprávněný

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Otomicol ear drops and cutaneous suspension for dogs, cats and guinea pigs
Otomicol, ausų lašai ir odos suspensija šunims, katėms ir jūrų kiaulytėms

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](#)

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:

Ušné suspenzné kvapky

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02CA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Litva

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](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dátum registrácie lieku:

9/06/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/24/2822/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/06/2024

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0342/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Estónsko Francúzsko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

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

Combined File of all Documents

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

7014442-paren-20240508.pdf