

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

Auktoriserad

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Product identification

Läkemedlets namn:

Ototope Ear Drops and Cutaneous Suspension for Dogs, Cats and Guinea Pigs
Ototope, ausų lašai ir odos suspensija šunims, katėms ir jūrų kiaulytėms

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Marsvin

Administreringsväg:

Kutan användning

Användning i örat

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Kutan suspension/örondroppar, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Kutan användning:

-

Hund

-

Katt

-

Marsvin

Användning i örat:

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QS02CA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Litauen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

1/07/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica GmbH

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/20/2602/001-003

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/07/2020

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0321/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Estland Grekland Ungern Italien Lettland
Litauen Malta Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

RV2602.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061405>