

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

Godkänd

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Ototop Suspensie voor cutaan gebruik/oordruppels, suspensie

Ototop Suspension pour application cutanée/suspension auriculaire en gouttes

Ototop Lösung zur Anwendung auf der Haut/Ohrentropfen, Suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Marsvin

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Kutan suspension/örondroppar, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QS02CA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

18/06/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V564817

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/06/2020

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.