

# OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Zugelassen

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung am Ohr

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

2640.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
8.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
1.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Ohrentropfen, Suspension

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QS02CA90

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

MSD Animal Health S.r.l.

---

**Zulassungsdatum:**

27/10/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Trirx Segre

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

102882

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/10/1999

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0110/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Finnland Deutschland Griechenland Irland  
Italien Luxemburg Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.