

# OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Zugelassen

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

OTOMAX GOTAS OTICAS EN 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

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**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:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

2/08/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Trirx Segre

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

1294 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/08/1999

---

**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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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