

Otisor

Autorisiert

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

Otisor

Otisor 23.0 mg/ml + 5.0 mg/ml + 5500 IU/ml капки за уши, суспензия за котки и кучета

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Ohrentropfen, Suspension

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung am Ohr:

-

Hund

-

Katze

Anwendung auf der Haut:

-

Hund

-

Katze

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

QS02CA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

18/12/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-3168

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/04/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0659/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Italien Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumänien
Slowenien Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984093>