

# Otisor

Autorizado

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Otisor

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

Gatos

### Vía de administración:

Vía ótica

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

23.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5500.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Gotas óticas en suspensión

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QS02CA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/01/2023

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

61877

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/01/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0659/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania  
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovenia España  
Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.