

# Otomax Ear Drops Suspension

## 2640 IU/ml - 8.8 mg/ml Suspension

### auriculaire en gouttes

Autorisé

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Otomax Ear Drops Suspension 2640 IU/ml - 8.8 mg/ml Oordruppels, suspensie

Otomax Ear Drops Suspension 2640 IU/ml - 8.8 mg/ml Suspension auriculaire en gouttes

Otomax Ear Drops Suspension 2640 IU/ml - 8.8 mg/ml Ohrentropfen, Suspension

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie auriculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

8.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension auriculaire en gouttes

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QS02CA90

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Belgique

---

### **Description des conditionnements:**

Boîte de 1 tube de 8,5 mL

Boîte de 12 tubes de 17 mL

Boîte de 12 tubes de 8,5 mL

Boîte de 6 tubes de 17 mL

Boîte de 6 tubes de 8,5 mL

Boîte de 1 flacon de 34 mL

Boîte de 1 flacon de 14 mL

Boîte de 1 tube de 17 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/11/1999

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Trirx Segre

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/11/1999

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0110/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Finlande Allemagne Grèce Irlande Italie  
Luxembourg Portugal Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 27/11/2025

[Télécharger](#)