

Osrurnia 10 mg/10 mg/1 mg - Ear gel

Autorisé

- Terbinafine
- Florfenicol
- Betamethasone acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Osrurnia 10 mg/10 mg/1 mg - Ear gel

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](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tube

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Tube

Disponible uniquement en Anglais

1.00 milligram(s) / 1.00 Tube

Forme pharmaceutique:

Gel auriculaire

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

QS02CA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Malte , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/07/2014

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

Argenta Dundee Limited

Genera d.d.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/07/2014

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 5/11/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-osurnia-epar-public-assessment-report-en.pdf