

Chanisur Suspension auriculaire en gouttes

Autorisé

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Otisor

Chanisur Suspension auriculaire en gouttes

Chanisur Oordruppels, suspensie

Chanisur Ohrentropfen, Suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie auriculaire

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension auriculaire en gouttes

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

QS02CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

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](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/02/2023

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V661144

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/02/2023

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0659/001

États membres concernés:

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

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 10/05/2023

Télécharger

Notice

français (PDF)

Publié le: 10/05/2023

Télécharger