Otisur



- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Otisur

Otisur 23.0 mg/ml + 5.0 mg/ml + 5500 lU/ml ωτικές σταγόνες, εναιώρημα για γάτες και σκύλους

Substance active:

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 active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)
Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)
Forme pharmaceutique: Suspension auriculaire en gouttes
Temps d'attente par voie d'administration: Voie auriculaire:
• Chien
• Chat
Voie cutanée: •
Chien
•
Chat
Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet): QS02CA01
Conditions de délivrance:
Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire
Statut de l'autorisation: Valide
Autorisé en: Chypre
Description des conditionnements:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

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:

15/11/2022

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00864V

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/11/2022

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984058