

Otisur

Heimilað

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Otisur

Otisur 23 mg/ml+5 mg/ml+5500 IE/ml øredræber, suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í eyra

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Eyrnadropar, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QS02CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

7/02/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

65924

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/02/2023

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0659/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen
Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvenía Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.