

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Autorizzato

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

OTOMAX GOTAS OTICAS EN SUSPENSION

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso auricolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2640.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

8.80 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.07 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gocce auricolari, sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso auricolare:

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QS02CA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/08/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Trirx Segre

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1294 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/08/1999

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0110/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Finlandia Germania Grecia Irlanda Italia
Lussemburgo Portogallo Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.