

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Autorizzato

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OTOMAX EAR DROPS 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

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:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

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:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/09/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Trirx Segre

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

15571

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/09/1999

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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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