

Otisor 23,0 mg/ml + 5,0 mg/ml + 5500 UI/ml gocce auricolari, sospensione per gatti e cani

Autorizzato

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Denominazione del medicinale:

Otisor

Otisor 23,0 mg/ml + 5,0 mg/ml + 5500 UI/ml gocce auricolari, sospensione per gatti e cani

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso auricolare

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

23.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gocce auricolari, sospensione

Withdrawal period by route of administration:

Uso auricolare:

-

Cane

-

Gatto

Uso cutaneo:

-

Cane

-

Gatto

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

QS02CA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone da 30 ml

Flacone da 15 ml

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

15/06/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105615

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/06/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0659/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia

Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovenia Spagna Svezia

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984078>