

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Toegelaten

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:
OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Auriculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2640.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
8.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oordruppels, suspensie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QS02CA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Beschikbaar in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

10/09/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Trirx Segre

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

15571

Datum toelatingswijziging:

10/09/1999

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0110/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Finland Duitsland Griekenland Ierland Italië
Luxemburg Portugal Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.