

Otomax Ear Drops Suspension

Toegelaten

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

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:

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

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

22/07/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Trirx Segre

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 06376/3052

Datum toelatingswijziging:

13/01/2021

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