

# Otisor

Toegelaten

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Otisor

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

### **Toedieningsweg:**

Auriculair gebruik

Cutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oordruppels, suspensie

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:  
QS02CA01

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/02/2023

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10987/168/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/02/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0659/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen  
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slovenië Spanje Zweden

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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