

Otisor

Toegelaten

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Otisor

Otisor vet 23,0 mg/ml + 5,0 mg/ml + 5500 IE/ml örondroppar, suspension

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:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

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

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

17/01/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

61877

Datum toelatingswijziging:

17/01/2023

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiters

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

Etikettering

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