

Otisor

Geautoriseerd

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Otisor

Otisor 23,0 mg/ml + 5,0 mg/ml + 5500 NE/ml szuszpenziós fülcsepp és külsőleges szuszpenzió macskák és kutyák számára

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Auriculair gebruik

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oordruppels, suspensie

Withdrawal period by route of administration:

Auriculair gebruik:

-

Hond

-

Kat

Cutaan gebruik:

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QS02CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

19/12/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

4346/X/22 NÉBIH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

19/12/2022

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984077>