

# OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Autorizado

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

OTOMAX Ohrentropfen, Suspension für Hunde

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Uso auricular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

2640.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

8.80 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.07 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, suspensão

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA90

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Áustria

---

### Disponibilidade:

Áustria

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

10/09/1999

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Trirx Segre

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-00403

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

10/09/1999

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0110/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia Irlanda Itália  
Luxemburgo Portugal Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.