

# 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

## 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.