

# OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Autorizado

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

**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:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**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 International B.V.

---

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

30/07/1999

---

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

Trirx Segre

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

30828

---

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

30/07/1999

---

**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

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.