

Osumia 10 mg/10 mg/1 mg - Ear gel

Autorizado

- Terbinafine
- Florfenicol
- Betamethasone acetate

Product identification

Nome do medicamento:

Osumia 10 mg/10 mg/1 mg - Ear gel

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso auricular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Bisnaga

Disponível apenas em [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Bisnaga

Disponível apenas em [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 Bisnaga

Forma farmacêutica:

Gel auricular

Withdrawal period by route of administration:

Uso auricular:

- **Dog**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QS02CA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V

Marketing authorisation date:

31/07/2014

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Argenta Dundee Limited

Genera d.d.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

31/07/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 18/11/2022

[Baixar](#)

ema-puar-osurnia-epar-public-assessment-report-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001812>