

OTOMAX, Ušní kapky, suspenze

Autorizado

- Gentamicin sulfate
- Betamethasone
- Clotrimazole

Identificação do produto

Nome do medicamento:

OTOMAX, Ušní kapky, suspenze

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso auricular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

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

Disponível apenas em [English](#)

0.88 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
8.80 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, suspensão

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso auricular:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/07/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Trirx Segre

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/050/00-C

Data de alteração do estado de autorização:

20/09/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064734>