

OTOGENT

Autorizado

- Gentamicin sulfate
- Flumetasone pivalate
- Tetracaine hydrochloride
- Econazole nitrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OTOGENT

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

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

833.00 miligrama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

30.00 miligrama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 miligrama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, solução

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso auricular:

-

Dog

- Unspecified. 0 dia

-

Cat

- Unspecified. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

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 italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Productions S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/04/1987

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

9/04/1987

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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