

# Otisor

Autorizado

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

## Product identification

### Nome do medicamento:

Otisor

Otisor 23,0 mg/ml + 5,0 mg/ml + 5500 IU/ml Ohrentropfen, Suspension für Katzen und Hunde

### 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](#)

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

Uso cutâneo

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, suspensão

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Uso auricular:

- Dog
- Cat

#### Uso cutâneo:

- Dog
  - Cat
- 

### Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QD01AC52

---

### Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Valid

---

### Authorised in:

Áustria

---

### Descrição da embalagem:

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:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

15/01/2023

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

841545

---

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

15/01/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0659/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia  
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslovénia Espanha Suécia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### 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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984091>