

Otomax 2640 NE / 0,88 mg / 8,8 mg / ml szuszpenziós fülcsepp kutyák számára

Autorizado

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Otomax 2640 NE / 0,88 mg / 8,8 mg / ml szuszpenziós fülcsepp kutyák számára

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

0.88 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para lavagem auricular

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Disponibilidade:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/11/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Trirx Segre

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

21/11/2000

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.