

# OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Oprávněný

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie do ucha

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2640.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

8.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Ušné suspenzné kvapky

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QS02CA90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Dostupné v:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

31/08/1999

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Trirx Segre

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

400382.00.00

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/11/2009

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0110/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Nemecko Grécko Írsko Taliansko  
Luxembursko Portugalsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.