

# Osumnia 10 mg/10 mg/1 mg - Ear gel

Oprávněný

- Terbinafine
- Florfenicol
- Betamethasone acetate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Osumnia 10 mg/10 mg/1 mg - Ear gel

### 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](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Tuba

Dostupné len v [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Tuba

Dostupné len v [English](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 Tuba

---

**Lieková forma:**

Ušný gél

---

**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:**

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko ,  
Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko ,  
Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko ,  
Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

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

---

**Dostupné v:**

Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Dánsko , Estónsko , Francúzsko , Fínsko ,  
Grécko , Holandsko , Litva , Lotyšsko , Malta , Maďarsko , Nemecko , Nórsko ,  
Portugalsko , Poľsko , Rakúsko , Rumunsko , Slovinsko , Taliansko , Írsko , Česko ,  
Španielsko , Švédsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Dechra Regulatory B.V

---

### **Dátum registrácie lieku:**

31/07/2014

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Argenta Dundee Limited  
Genera d.d.

---

### **Zodpovedný orgán:**

European Commission

---

### **Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

31/07/2014

---

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

slovenčina (PDF)

Publikované na: 5/11/2025

[Stiahnuť](#)

ema-puar-osurnia-epar-public-assessment-report-en.pdf