

OTOMAX ear drops

Ni odobreno

- Clotrimazole
- Betamethasone valerate
- Gentamicin sulfate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

OTOMAX ear drops

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Avrikularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

8.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.88 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
2640.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Kapljice za uho, suspenzija

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ02AB90

QS01AA11

QS01BA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v English

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

6/04/2010

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Trirx Segre

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

160114

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/03/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.