

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

Ima
dovoljenje za
promet

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

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](#)

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

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)

Farmacevtska oblika:

Tekočina za izpiranje ušesa, raztopina

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

QS02CA90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Hungary

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/11/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Trirx Segre

Pristojni organ:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

21/11/2000

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.

Navodilo za uporabo

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