

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Godkänd

- Gentamicin sulfate
- Clotrimazole
- Betamethasone valerate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

OTOMAX EAR DROPS SUSPENSION

Otomax Ear Drops Suspension 2640 IU/ml - 8.8 mg/ml Oordruppels, suspensie

Otomax Ear Drops Suspension 2640 IU/ml - 8.8 mg/ml Suspension auriculaire en gouttes

Otomax Ear Drops Suspension 2640 IU/ml - 8.8 mg/ml Ohrentropfen, Suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Användning i örat

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2640.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
8.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Örondroppar, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QS02CA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

3/11/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Trirx Segre

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/11/1999

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0110/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Finland Tyskland Grekland Irland Italien
Luxemburg Portugal Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.