

Mometamax Ultra 8.6 mg/ml + 2.6 mg/ml + 2.1 mg/ml - Ear drops, suspension

Godkänd

- Gentamicin
- Posaconazole
- Mometasone furoate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Mometamax Ultra 8.6 mg/ml + 2.6 mg/ml + 2.1 mg/ml - Ear drops, 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](#)
6880.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
2.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Örondroppar, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QS02CA91

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Cypern , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

22/11/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/11/2022

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 28/07/2025

Ladda ner

ema-puar-mometamax-ultra-v-004987-par-en.pdf