

Otisor

Auktoriserad

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Läkemedlets namn:

Otisor

Otisor 23,0 mg/ml + 5,0 mg/ml + 5500 TV/ml ausų lašai, suspensija katėms ir šunims

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Användning i örat

Kutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Örondroppar, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Användning i örat:

-

Hund

-

Katt

Kutan användning:

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QS02CA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Litauen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

6/09/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/23/2768/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/09/2023

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0659/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovenien Spanien Sverige

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985752>