

Posatex 8.5 mg/ml orbifloxacin
+ 0.9 mg/ml mometasone
furoate + 0.9 mg/ml
posaconazole - Ear drops,
suspension

Autorizovaný

- Mometasone furoate
- Posaconazole
- Orbifloxacin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Posatex 8.5 mg/ml orbifloxacin + 0.9 mg/ml mometasone furoate + 0.9 mg/ml posaconazole - Ear drops, suspension

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Ušní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
0.86 milligram(s) / 1.00 Lahev

K dispozici pouze v [English](#)
0.86 milligram(s) / 1.00 Lahev

K dispozici pouze v [English](#)
8.55 milligram(s) / 1.00 Lahev

Léková forma:

Ušní kapky, suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Ušní podání:

- **Pes**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QS02CA91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/06/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

23/06/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Published on: 18/11/2022

Stážení

ema-puar-posatex-v-122-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004095>