

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Autorizovaný

- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole
- Marbofloxacin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

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](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Ušní kapky, suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Ušní podání:

• **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QS02CA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Irsko

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

20/01/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Odpovědný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10774/047/001

Datum změny stavu registrace:

20/01/2017

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0438/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050478>