

MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs

Autorisiert

- Marbofloxacin
- Gentamicin sulfate
- Ketoconazole
- Prednisolone

Product identification

Name des Arzneimittels:

MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs
Marbogen Complex ausu pilieni, šķīdums suņiem

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

4.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.85 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Ohrentropfen, Lösung

Withdrawal period by route of administration:**Anwendung am Ohr:**

- Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QS02AA30

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

1/07/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alpha-Vet Kft.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/16/0026

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/07/2016

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0123/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Zypern Griechenland Italien Lettland Litauen Malta
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien

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

Documents

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038740>