

Easotic 1.11 mg/ml + 1505 IU/ml + 15.1 mg/ml - Ear drops, suspension

Zugelassen

- Hydrocortisone aceponate
- Miconazole nitrate
- Gentamicin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Easotic 1.11 mg/ml + 1505 IU/ml + 15.1 mg/ml - Ear drops, suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.11 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

15.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1505.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Ohrentropfen, Suspension

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

QS02CA03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Dänemark , Estland , Frankreich , Griechenland , Irland , Island , Italien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Schweden , Slowakei , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

20/11/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/11/2008

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/03/2026

Herunterladen

ema-puar-easotic-v-140-par-en.pdf