

Otoxolan Ohrentropfen, Suspension für Hunde

Zugelassen

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Otoxolan Ohrentropfen, Suspension für Hunde

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](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Ohrentropfen, Suspension

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

QS02CA06

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

10 ml in Flasche (LDPE) mit 1 LDPE-Tropfaufsatz und HDPE-Schraubverschluss
20 ml in Flasche (LDPE) mit 2 LDPE-Tropfaufsatz und HDPE-Schraubverschluss
30 ml in Flasche (LDPE) mit 3 HDPE-Tropfaufsatz und HDPE-Schraubverschluss

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

13/02/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

837428

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/02/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0438/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark
Estland Frankreich Deutschland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/05/2025

Updated on: 8/04/2026

Herunterladen

Etikettierung

Packungsbeilage