

# Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Zugelassen

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

---

### **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

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

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](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zulassungsdatum:**

11/11/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

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

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

57253

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/11/2016

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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