

# DEXORYL ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

Nicht  
autorisiert

- Gentamicin sulfate
- Tiabendazole
- Dexamethasone

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

DEXORYL ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung am Ohr

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

300.00 milligram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

90.30 milligram(s) / 100.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Ohrentropfen, Suspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **Anwendung am Ohr:**

- 

#### **Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

- 

#### **Katze**

- Not applicable. no withdrawal period

---

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

QS02

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Griechenland

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

### **Zulassungsdatum:**

7/02/1994

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

---

### **Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

750/09-01-2013/K-0087001

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/06/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)