

# Marbotis 3 mg/ml + 10 mg/ml + 1 mg/ml Ohrentropfen, Suspension für Hunde

Zugelassen

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Marbotis 3 mg/ml + 10 mg/ml + 1 mg/ml 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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

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 französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

26/08/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V663160

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/08/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0425/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Griechenland Irland Italien  
Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei

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.

## Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

## Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

## Kombinierte Datei aller Dokumente

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