

Otisan 3 mg/ml + 10 mg/ml + 1 mg/ml ear drops, suspension for dogs

Autorizado

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Otisan 3 mg/ml + 10 mg/ml + 1 mg/ml ear drops, suspension for dogs

Otisan 3 mg/ml + 10 mg/ml + 1 mg/ml gotas auriculares, suspensão para cães

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en suspensión

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS02CA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

26/03/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1632/01/24DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/03/2024

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0425/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Grecia Irlanda Italia Lituania
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.