

OTOXOLAN GOTAS OTICAS EN SUSPENSION PARA PERROS

Autorizado

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OTOXOLAN GOTAS OTICAS EN SUSPENSION PARA PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

16/11/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3501 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/02/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0438/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia Francia
Alemania Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 4/06/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado