

MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs

Autorizado

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Gentamicin sulfate
- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)
1.85 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
4.08 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en solución

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

QS02AA30

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:

Hungría

Descripción del formato:

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:

Alphavet Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

4/07/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alphavet Zrt.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3789/X/16 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/07/2016

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0123/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Chipre Grecia Italia Letonia Lituania Malta Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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