

DEXORYL ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

No
autorizado

- Gentamicin sulfate
- Tiabendazole
- Dexamethasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEXORYL ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
300.00 Miligramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
4.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
90.30 Miligramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía ótica:

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

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

QS02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

7/02/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

750/09-01-2013/K-0087001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/06/2024

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