

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

Autorizado

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **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:**

Irlanda

---

**Disponible en:**

Irlanda

---

**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:**

15/03/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

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

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA20742/010/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/03/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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