

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

Autorisé

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie auriculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension auriculaire en gouttes

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QS02CA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/12/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

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

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

152250/17-12-2024/K-0252901

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/12/2024

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0425/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Grèce Irlande Italie Lituanie Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.