

Easotic 1.11 mg/ml + 1505 IU/ml + 15.1 mg/ml - Ear drops, suspension

Autorisé

- Hydrocortisone aceponate
- Miconazole nitrate
- Gentamicin sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Easotic 1.11 mg/ml + 1505 IU/ml + 15.1 mg/ml - Ear drops, suspension

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](#)

1.11 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
15.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1505.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension auriculaire en gouttes

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

QS02CA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Autriche , Belgique , Chypre , Danemark , Estonie , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Islande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/11/2008

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

Virbac S.A.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/11/2008

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 17/03/2026

[Télécharger](#)

ema-puar-easotic-v-140-par-en.pdf