

OTOXOLAN SUSPENSION AURICULAIRE EN GOUTTES POUR CHIENS

Autorisé

- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole
- Marbofloxacin

Product identification

Dénomination du médicament:

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

OTOXOLAN SUSPENSION AURICULAIRE EN GOUTTES POUR CHIENS

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie auriculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension auriculaire en gouttes

Withdrawal period by route of administration:

Voie auriculaire:

- Chien
-

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

Q502CA06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

18/11/2016

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Autorité responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8243893 5/2016

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/12/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0438/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie France

Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne

Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 7/04/2022

Télécharger

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050456>