

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Autorisé

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Otoxolan 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:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/11/2016

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

TAD Pharma GmbH
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3501 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/02/2019

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0438/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie France
Allemagne Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne 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.

Etiquetage

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