

# 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:**

Lituanie

---

**Disponible en:**

Lituanie

---

**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:**

1/12/2016

---

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

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

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/16/2377/001-003

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/05/2024

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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