

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Autorisé

- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole
- Marbofloxacin

Product identification

Dénomination du médicament:

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Otoxolan 3,0 mg/ml + 10,0 mg/ml + 1,0 mg/ml Krople do uszu, zawiesina

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):

QS02CA06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pologne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

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:

31/03/2017

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2639

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050523>