

# Marbotis 3mg/ml + 10mg/ml + 1mg/ml ear drops, suspension for dogs

Autorisé

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Marbotis 3mg/ml + 10mg/ml + 1mg/ml 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:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/03/2024

---

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

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA20742/010/001

---

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

15/03/2024

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0425/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Grèce Irlande Italie Lituanie Pays-Bas  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie 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 (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.

#### Fichier combinant tous les documents

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