

Marbotis 3 mg/ml + 10 mg/ml + 1 mg/ml gocce auricolari, sospensione per cani

Autorizzato

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Marbotis 3 mg/ml + 10 mg/ml + 1 mg/ml gocce auricolari, sospensione per cani

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso auricolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gocce auricolari, sospensione

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QS02CA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - modifica della(e) sostanza(e) attiva(e) (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/07/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105755

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/07/2024

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0425/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Grecia Irlanda Italia Lituania

Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 25/02/2025

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.