

Easotic 1.11 mg/ml + 1505 IU/ml + 15.1 mg/ml - Ear drops, suspension

Autorizzato

- Hydrocortisone aceponate
- Miconazole nitrate
- Gentamicin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Easotic 1.11 mg/ml + 1505 IU/ml + 15.1 mg/ml - Ear drops, suspension

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](#)

1.11 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

15.10 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1505.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gocce auricolari, sospensione

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

QS02CA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

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

Disponibile in:

Austria , Belgio , Cipro , Danimarca , Estonia , Francia , Irlanda , Islanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/11/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/11/2008

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: 19/12/2025

Scaricamento

ema-puar-easotic-v-140-par-en.pdf