

Posatex 8.5 mg/ml orbifloxacin + 0.9 mg/ml mometasone furoate + 0.9 mg/ml posaconazole - Ear drops, suspension

Autorizzato

- Mometasone furoate
- Posaconazole
- Orbifloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Posatex 8.5 mg/ml orbifloxacin + 0.9 mg/ml mometasone furoate + 0.9 mg/ml posaconazole - 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](#)

0.86 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in [English](#)

0.86 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in [English](#)

8.55 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Gocce auricolari, sospensione

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

QS02CA91

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 , Bulgaria , Cipro , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lussemburgo , Norvegia , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Spagna , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

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:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/06/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/06/2008

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 18/09/2024

Scaricamento

ema-puar-posatex-v-122-par-en.pdf