

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Autorizzato

- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole
- Marbofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso auricolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gocce auricolari, sospensione

Withdrawal period by route of administration:

Uso auricolare:

- Cane
-

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

QS02CA06

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

20/01/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10774/047/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/01/2017

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0438/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050478>