

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Autorizzato

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

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:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

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 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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/12/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/16/2377/001-003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/05/2024

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 Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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