

# Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Toegelaten

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Auriculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oordruppels, suspensie

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:  
QS02CA06

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Ierland

---

**Beschikbaar in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Handelsvergunningdatum:**

20/01/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

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

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10774/047/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

20/01/2017

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0438/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk  
Duitsland Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal  
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.