

# MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs

Geautoriseerd

- Marbofloxacin
- Gentamicin sulfate
- Ketoconazole
- Prednisolone

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

COMPLEXO MARBOGEN - Suspensão de gotas auriculares para cães  
MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Auriculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.85 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oordruppels, oplossing

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Auriculair gebruik:**

- 

**Hond**

---

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

:

QS02AA30

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Alphavet Zrt.

---

**Marketing authorisation date:**

29/06/2016

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Toelatingsnummer:**

1015/01/16DFVPT

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

8/02/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Hongarije

---

**Procedurenummer:**

HU/V/0123/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Cyprus Griekenland Italië Letland Litouwen Malta  
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038713>