

# DEXOGEN, suspensie otică

Autorizado

- Albendazole
- Gentamicin
- Dexamethasone

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

DEXOGEN, suspensie otică

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Uso auricular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
40.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês  
5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês  
1.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Gotas auriculares, suspensão

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AC11

QS02AA14

QS02BA06

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Roménia

---

### **Disponibilidade:**

Roménia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

10/10/2000

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

170203

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/08/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.