

MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs

Autorizado

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Gentamicin sulfate
- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

Via de administração:

Uso auricular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.85 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
4.08 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
2.04 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
2.04 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, solução

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02AA30

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alphavet Zrt.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/07/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alphavet Zrt.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

3789/X/16 NÉBIH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

4/07/2016

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0123/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Chipre Grécia Itália Letónia Lituânia Malta Portugal
Roménia Eslováquia Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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