

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Oprávněný

- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole
- Marbofloxacin

Product identification

Názov lieku:

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Otoxolan ear drops, suspension for dogs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie do ucha

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Ušné suspenzné kvapky

Withdrawal period by route of administration:

Podanie do ucha:

- **Dog**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02CA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

20/01/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10774/047/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/01/2017

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0438/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Francúzsko
Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050478>