

MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs

Oprávněný

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Gentamicin sulfate
- Marbofloxacin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

MARBOGEN COMPLEX ear drops solution for dogs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie do ucha

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.85 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Ušné roztokové kvapky

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02AA30

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alphavet Zrt.

Dátum registrácie lieku:

29/06/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alphavet Zrt.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

1015/01/16DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/03/2025

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0123/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Cyprus Grécko Taliansko Lotyšsko Litva Malta
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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