

Posatex 8.5 mg/ml orbifloxacin + 0.9 mg/ml mometasone furoate + 0.9 mg/ml posaconazole - Ear drops, suspension

Godkänd

- Mometasone furoate
- Posaconazole
- Orbifloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Posatex 8.5 mg/ml orbifloxacin + 0.9 mg/ml mometasone furoate + 0.9 mg/ml posaconazole - Ear drops, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Användning i örat

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.86 milligram(s) / 1.00 Flaska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.86 milligram(s) / 1.00 Flaska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

8.55 milligram(s) / 1.00 Flaska

Läkemedelsform:

Örondroppar, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QS02CA91

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Bulgarien , Cypern , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Luxemburg , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

23/06/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/06/2008

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 18/09/2024

[Ladda ner](#)

ema-puar-posatex-v-122-par-en.pdf