

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Разрешен

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

AURIZON, ausų lašai, suspensija

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Прилагане в ушите

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Капки за уши, суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QS02CA06

Режим на отпускане:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#)

[Португалски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol S.A.

Дата на разрешение за търговия:

25/01/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol SA

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/05/1674/001-003

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/08/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0124/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.