

Aurizon 3 mg/ml - 1 mg/ml Ohrentropfen, Suspension

Zugelassen

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aurizon 3 mg/ml - 1 mg/ml Ohrentropfen, Suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Ohrentropfen, Suspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QS02CA06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol

Zulassungsdatum:

5/11/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V228645

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/11/2014

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0124/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Dänemark Estland Finnland Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Litauen Luxemburg Malta Niederlande
Portugal Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 30/10/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 30/10/2025

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 30/10/2025

[Herunterladen](#)