

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Zugelassen

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AURIZON EAR DROPS, 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:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

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 S.A.

Zulassungsdatum:

19/12/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/9010502 3/2000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/12/2005

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

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Package Leaflet and Labelling

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