

Aurizon (3 mg + 10 mg + 1 mg)/ml Krople do uszu, zawiesina

Autorisiert

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Aurizon (3 mg + 10 mg + 1 mg)/ml Krople do uszu, zawiesina

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Darreichungsform:

Ohrentropfen, Suspension

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung am Ohr:

-

Hund

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

QS02CA06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1455

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/04/2004

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057522>