

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Autorizado

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Product identification

Nombre del medicamento:

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Aurizon, kőrvatilgad, suspensioon koertele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía ótica

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en suspensión

Withdrawal period by route of administration:

Vía ótica:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QS02CA06

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Estonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Vetoquinol

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1300

Fecha del cambio de estado de la autorización:

4/02/2005

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0124/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Estonia Finlandia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos Portugal
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042269>