

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Autorizado

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

AURIZON kapljice za uho, suspenzija za pse

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS02CA06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Disponible en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/09/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

MR/V/0022/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/09/2005

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 Lithuanian Portuguese Swedish
Icelandic Norwegian

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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