

# AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Autorizado

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

---

### **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:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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:**

19/12/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/9010502 3/2000

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/12/2005

---

**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](http://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.

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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