

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

Autorizado

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

30/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1455

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/04/2004

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.