

# AURIZON VET

Autorizado

- Clotrimazole
- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate

## Product identification

### Nombre del medicamento:

АУРИЗОН ВЕТ

AURIZON VET

---

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

Disponible únicamente en [English](#)  
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.90 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:**

Bulgaria

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [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:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Número de autorización:**

0022-2407

---

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

20/12/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092700>