

Aurizon 3 mg/ml - 1 mg/ml

Suspension auriculaire en gouttes

Autorisé

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Aurizon 3 mg/ml - 1 mg/ml Suspension auriculaire en gouttes

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie auriculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension auriculaire en gouttes

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QS02CA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/11/2001

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V228645

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/11/2014

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0124/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Danemark Estonie Finlande Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Italie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas Portugal
Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 30/10/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 30/10/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 30/10/2025

[Télécharger](#)