

# Aurizon ausu pilieni, suspensija suņiem

Ovlašten

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

Aurizon ausu pilieni, suspensija suņiem

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Za uho

---

## Product details

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)

3.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)  
10.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)  
1.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Kapi za uho, suspenzija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Za uho:**  
• **Dog**

---

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QS02CA06

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Latvian](#)

Dostupno samo u [Latvian](#)

Dostupno samo u [Latvian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Vetoquinol S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Vetoquinol

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Odgovorno tijelo:**

PVD

---

**Broj autorizacije:**

V/NRP/03/1574

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

2/08/2003

---

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

## Documents

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014639>