

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

Heimilað

- Marbofloxacin
- Clotrimazole
- Dexamethasone acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í eyra

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Eyrnadropar, dreifa

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QS02CA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Fáanlegt í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

VETOQUINOL BOWET Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1455

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/04/2004

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.