

# AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Autorizzato

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

AURIZON ωτικές σταγόνες, εναιώρημα

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### Via di somministrazione:

Uso auricolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Gocce auricolari, sospensione

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QS02CA06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Disponibile in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

---

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/05/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00090V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/11/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0124/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Danimarca Estonia Finlandia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi Portogallo  
Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.