

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Autorizzato

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

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

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:

Lussemburgo

Disponibile in:

Lussemburgo

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:

5/11/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health And Social Security

Numero di autorizzazione:

V/808/01/10/0696

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/11/2001

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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