

Aurizon 3 mg/ml - 1 mg/ml Oordruppels, suspensie

Toegelaten

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Aurizon 3 mg/ml - 1 mg/ml Oordruppels, suspensie

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

Aurizon 3 mg/ml - 1 mg/ml Ohrentropfen, Suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Auriculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oordruppels, suspensie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QS02CA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol

Handelsvergunningsdatum:

5/11/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetoquinol S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V228645

Datum toelatingswijziging:

21/11/2014

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0124/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Denemarken Estland Finland Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Italië Litouwen Luxemburg Malta Nederland
Portugal Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/10/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/10/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/10/2025

Downloaden