

Aurizon Ear Drops, Suspension

Toegelaten

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Aurizon Ear Drops, 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:

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

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

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 S.A.

Handelsvergunningsdatum:

19/07/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetoquinol S.A.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 06462/3029

Datum toelatingswijziging:

23/04/2024

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

Combined File of all Documents

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