

Aurizon, kapi za uho, suspenzija, za pse

Dopuszczony

- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole
- Marbofloxacin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Aurizon, kapi za uho, suspenzija, za pse

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie do ucha

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Krople do uszu, zawiesina

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS02CA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Croatia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Vetoquinol S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/07/2021

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vétoquinol SA

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numer pozwolenia:

UP/I-322-05/18-01/326

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/04/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.