

Aurizon gotas auriculares, suspensão

Autorizado

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Aurizon gotas auriculares, suspensão

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso auricular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
3.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, suspensão

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/09/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51374

Data da alteração do estado de autorização:

1/08/2025

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0124/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Itália Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos Portugal
Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 1/08/2025

Descargar