

# AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

Autorizado

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

AURIZON EAR DROPS, SUSPENSION

---

**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:**

França

---

**Disponibilidade:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## 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:**

19/12/2000

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/9010502 3/2000

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/12/2005

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.