

ORIKAN

Ikke autoriseret

- NEOMYCIN SULFATE
- Triamcinolone acetonide
- Nystatin
- Thiostrepton

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ORIKAN

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Til anvendelse i øret

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2841.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.13 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

113636.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2841.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Øresolve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Til anvendelse i øret:

-

Hund

-

Kat

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QS02CA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratoire Perrigo France

Dato for markedsføringstilladelse:

28/06/2012

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/2025808 5/2012

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/07/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040575>