

Canaural øredråber

Autoriseret

- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate
- Nystatin
- Prednisolone
- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate
- Nystatin
- Prednisolone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Canaural øredråber

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Til anvendelse i øret

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QS02CA01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

10x25 ml dråber i flaske

25 ml dråber i flaske

15 ml dråber i flaske

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Veterinary Products A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

8/04/1976

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

06436

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/04/1976

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé