

# CANOFITE VET korvatipat, suspensio

Autoriseret

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

CANOFITE VET korvatipat, suspensio

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kat

Hund

### Administrationsvej:

Til anvendelse i øret

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Øredråber, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Til anvendelse i øret:**

•

**Kat**

- Not applicable. no withdrawal period no period

•

**Hund**

- Not applicable. no withdrawal period no period

---

**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:**

Finland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

---

## 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:**

Elanco GmbH

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

6/03/1979

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

7745

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

6/03/1979

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Indlægsseddel

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