

Canaural vet. korvatipat, suspensio koirille ja kissoille

Autoriseret

- Diethanolamine fusidate
- Framycetin sulfate
- Nystatin
- Prednisolone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Canaural vet. korvatipat, suspensio koirille ja kissoille

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

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](#)

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:

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](#)

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:

Dechra Veterinary Products A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

19/12/1989

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighed:

Finnish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

10139

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/12/1989

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.

Indlægsseddel

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