

CANAURAL

Autoriseret

(5mg+5mg+2.5mg+100000IU)/g

ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

- Prednisolone
- Nystatin
- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate

Product identification

Lægemidlets navn:

CANAURAL (5mg+5mg+2.5mg+100000IU)/g ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kat

Hund

Administrationsvej:

Til anvendelse i øret

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 international unit(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)

Lægemiddelform:

Øredråber, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Til anvendelse i øret:

- **Kat**

- Not applicable. no withdrawal period

- **Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QS02CA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Veterinary Products A/S

Marketing authorisation date:

23/08/1981

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Genera Istrazivanja d.o.o.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

53788/08-08-2007/K-0170201

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100724>