

Canaural øredråber

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Canaural øredråber

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Verfügbar nur in spanisch englisch

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QS02CA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dechra Veterinary Products A/S

Zulassungsdatum:

8/04/1976

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

06436

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/04/1976

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.