

# Canaural, kõrvatilgad, suspensioon koertele ja kassidele

Autorizado

- Diethanolamine fusidate
- Framycetin sulfate
- Prednisolone
- Nystatin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Canaural, kõrvatilgad, suspensioon koertele ja kassidele

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía ótica

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
2.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

---

### Forma farmacéutica:

Gotas óticas en suspensión

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS02CA01

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Estonia

---

### Disponible en:

Estonia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dechra Veterinary Products A/S

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/04/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Genera d.d.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1388

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/04/2006

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.