

Canaural vet. korvatipat, suspensio koirille ja kissoille

Autorizado

- Diethanolamine fusidate
- Framycetin sulfate
- Nystatin
- Prednisolone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Canaural vet. korvatipat, suspensio koirille ja kissoille

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

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](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía ótica:

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period no period

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period no period

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:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Veterinary Products A/S

Fecha de autorización de comercialización:

19/12/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

10139

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/12/1989

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.

Prospecto

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