

# Canaural Oordruppels, suspensie

Autorizado

- Nystatin
- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate
- Prednisolone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Canaural Oordruppels, suspensie

---

**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](#)

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

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)

---

**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:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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:**

28/03/1995

---

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

Genera d.d.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V168673

---

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

10/10/2016

---

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.

## Prospecto

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

## Etiquetado

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