

Canaural øredråber

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Canaural øredråber

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Korvaan

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [English](#)

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QS02CA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Denmark

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Dechra Veterinary Products A/S

Myyntiluvan myöntämispäivä:

8/04/1976

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Genera d.d.

Vastaava viranomainen:

Danish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

06436

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/04/1976

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.