

CANIDER U, unguent

Autorisé

- Amitraz
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Dénomination du médicament:

CANIDER U, unguent

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.20 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pommade

Withdrawal period by route of administration:

Voie cutanée:

- Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AD51

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Roumanie

Available in:

Roumanie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Marketing authorisation date:

15/11/2001

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

150294

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/02/2022

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023312>