

Canaural øredråber

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Canaural øredråber

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en Spanish Anglais

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

QS02CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Veterinary Products A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/04/1976

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Genera d.d.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

06436

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/04/1976

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.