

Canaural vet. Örondroppar, suspension

Odobreno

- Diethanolamine fusidate
- Framycetin sulfate
- Nystatin
- Prednisolone

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Canaural vet. Örondroppar, suspension

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za uho

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
5.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski
5.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski
100.00 kilo international units / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski
2.50 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Kapi za uho, suspenzija

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QS02CA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dechra Veterinary Products A/S

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/01/1977

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Genera d.d.

Nadležno tijelo:

Swedish Medical Products Agency

Broj odobrenja:

9225

Datum promjene statusa odobrenja:

19/01/1977

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.