

Canaural øredråber

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Canaural øredråber

Djelatna tvar:

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

Put aplikacije:

Za uho

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

100000.00 internacionalna jedinica / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

2.50 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

5.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

5.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

100000.00 internacionalna jedinica / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

2.50 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Dostupan samo u španjolski engleski

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](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

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:

8/04/1976

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Genera d.d.

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

06436

Datum promjene statusa odobrenja:

8/04/1976

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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