

Canaural øredråber

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Canaural øredråber

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [English](#)

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QS02CA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Denmark

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dechra Veterinary Products A/S

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/04/1976

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Genera d.d.

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

06436

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/04/1976

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.