

Canaural vet. korvatipat, suspensio koirille ja kissoille

Engedélyezett

- Prednisolone
- Nystatin
- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Canaural vet. korvatipat, suspensio koirille ja kissoille

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

kutya

Alkalmazás módja:

Fülészeti alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 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](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós fülcsepp

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Fülészeti alkalmazás:

-

macska

- Not applicable. no withdrawal period no period

-

kutya

- Not applicable. no withdrawal period no period

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:

Finland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

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:

19/12/1989

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Genera d.d.

Felelős hatóság:

Finnish Medicines Agency

Engedély száma:

10139

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/12/1989

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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