

Canaural eyrnadropar, dreifa

Felhatalmazott

- Diethanolamine fusidate
- Framycetin sulfate
- Nystatin
- Prednisolone

Product identification

Készítmény neve:

Canaural eyrnadropar, dreifa

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kutya

Alkalmazás módja:

Fülészeti alkalmazás

Product details

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)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós fülcsepp

Withdrawal period by route of administration:**Fülészeti alkalmazás:**

- kutya

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QS02CA01

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Icelandic](#)

Csak itt érhető el [Icelandic](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dechra Veterinary Products A/S

Marketing authorisation date:

28/11/1982

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Genera Istrazivanja d.o.o.

Dales Pharmaceuticals Limited

Felelős hatóság:

Icelandic Medicines Agency

Engedély száma:

822774

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/02/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

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

Betegájékoztató

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085446>