

CANIDER U, unguent

Heimilað

- Amitraz
- NEOMYCIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CANIDER U, unguent

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.20 gram(s) / 100.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lyfjaform:

Smyrslí

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AD51

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/11/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150294

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/02/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.