

Canaural eyrnadropar, dreifa

Heimilað

- Prednisolone
- Nystatin
- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Canaural eyrnadropar, dreifa

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í eyra

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
94000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
4.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
4.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Eyrnadropar, dreifa

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

QS02CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Fáanlegt í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Plastflaska með dropateljara. Pakkningastærðir 1 x 25 ml.

Plastflaska með dropateljara. Pakkningastærðir 1 x 15 ml.

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dechra Veterinary Products A/S

Dagsetning markaðsleyfis:

28/11/1982

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Genera Research Ltd.

Dales Pharmaceuticals Limited

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

822774

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/02/2012

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Fylgiseðill