

Canaural øredråber

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Canaural øredråber

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso auricolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#)

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QS02CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Veterinary Products A/S

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/04/1976

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

06436

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/04/1976

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.