

Canaural eyrnadropar, dreifa

Awtorizzat

- Diethanolamine fusidate
- Framycetin sulfate
- Nystatin
- Prednisolone

Product identification

Isem tal-mediċina:

Canaural eyrnadropar, dreifa

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-widnejn

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Qtar għall-widnejn, suspensjoni

Withdrawal period by route of administration:**Użu għall-widnejn:**

- **Dog**

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QS02CA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Icelandic](#)

Disponibbli biss fi [Icelandic](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Dechra Veterinary Products A/S

Marketing authorisation date:

28/11/1982

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Genera Istrazivanja d.o.o.

Dales Pharmaceuticals Limited

Awtorità responsabbli:

Icelandic Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

822774

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/02/2012

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

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