

CANAURAL ausų lašai, suspensija šunims ir katėms

Autorisert

- Nystatin
- Prednisolone
- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate

Product identification

Legemidlets navn:

CANAURAL ausų lašai, suspensija šunims ir katėms

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

Administrering:

Bruk i øret

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 gram

Tilgjengelig bare i [English](#)
2.50 milligram / 1.00 gram

Tilgjengelig bare i [English](#)
5.00 milligram / 1.00 gram

Tilgjengelig bare i [English](#)
5.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Øredråper, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Bruk i øret:**

- hund
- katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QS02CA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Veterinary Products A/S

Marketing authorisation date:

7/08/1997

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Genera Istrazivanja d.o.o.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/97/0539/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

25/03/2007

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

RV0539.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096150>