

Canaural øredråber

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Canaural øredråber

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Auriculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Spaans Engels

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QS02CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Veterinary Products A/S

Handelsvergunningsdatum:

8/04/1976

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

06436

Datum toelatingswijziging:

8/04/1976

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.