

Canaural øredråber

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Canaural øredråber

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Bruk i øret

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.50 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.50 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Engelsk](#)

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QS02CA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Veterinary Products A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/04/1976

Tilvirker for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

06436

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/04/1976

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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