

Canaural øredråber

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Canaural øredråber

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie do ucha

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w hiszpański angielski

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS02CA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Denmark

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Dechra Veterinary Products A/S

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/04/1976

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Genera d.d.

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

06436

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/04/1976

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.