

Canaural vet. korvatipat, suspensio koirille ja kissoille

Dopuszczony

- Diethanolamine fusidate
- Framycetin sulfate
- Nystatin
- Prednisolone

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Canaural vet. korvatipat, suspensio koirille ja kissoille

Substancja czynna:

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](#)

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)

Postać farmaceutyczna:

Krople do uszu, zawiesina

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie do ucha:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period no period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period no period

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](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

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:

19/12/1989

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Genera d.d.

Organ odpowiedzialny:

Finnish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

10139

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/12/1989

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.

Ulotka dla pacjenta

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