

# Canaural Ohrentropfen, Suspension für Hunde und Katzen

Dopuszczony

- Diethanolamine fusidate
- Framycetin sulfate
- Nystatin
- Prednisolone

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Canaural Ohrentropfen, Suspension für Hunde und Katzen

### 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  
0.50 gram(s) / 106.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.50 gram(s) / 106.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
10000000.00 international unit(s) / 106.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.25 gram(s) / 106.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Krople do uszu, zawiesina

---

**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 niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Dechra Veterinary Products A/S

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

16/05/1980

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

GENERA d.d.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

16740

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

16/05/1980

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

oznakowanie opakowań

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.