

Canaural øredråber

Autorizado

- Framycetin sulfato
- Diethanolamine fusidato
- Nystatin
- Prednisolone
- Framycetin sulfato
- Diethanolamine fusidato
- Nystatin
- Prednisolone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Canaural øredråber

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Via de administração:

Uso auricular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

100000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

100000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em castelhano inglês

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Veterinary Products A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

8/04/1976

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

06436

Data da alteração do estado de autorização:

8/04/1976

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.