

CANAURAL GOTAS OTICAS EN SUSPENSION PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Framycetin sulfate
- Prednisolone
- Diethanolamine fusidate
- Nystatin

Product identification

Nome do medicamento:

CANAURAL GOTAS OTICAS EN SUSPENSION PARA PERROS Y GATOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Uso auricular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, suspensão

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

- Dog
- Cat

Uso auricular:

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QS02CA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Spanish](#)

Disponível apenas em [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Veterinary Products A/S

Marketing authorisation date:

7/02/2012

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

(AEMPS)

Número da autorização:

2448 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

26/02/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055330>