

# CANOFITE VET korvatipat, suspensio

Autorizado

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

CANOFITE VET korvatipat, suspensio

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

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  
0.53 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
23.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, suspensão

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Uso auricular:

- 

#### Cat

- Not applicable. no withdrawal period no period

- 

#### Dog

- Not applicable. no withdrawal period no period

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA01

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Finlândia

---

### Disponibilidade:

Finlândia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [finlandês](#)

Disponível apenas em [finlandês](#)

---

## 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:**

Elanco GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/03/1979

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

7745

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/03/1979

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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