

CONOFITE suspensão tópica para cães e gatos

Autorizado

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CONOFITE suspensão tópica para cães e gatos

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](#)

5500.00 unidade(s) internacionais / 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:

Suspensão cutânea

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frasco conta-gotas em polietileno branco opaco de 20 ml. E dispositivos cânula e conjunto de cânula fina e espátula estão incluídos separadamente na embalagem. É possível que não sejam comercializadas todas as apresent

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data de autorização de introdução no mercado:

20/05/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51019

Data da alteração do estado de autorização:

29/03/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents