

Canaural suspensão cutânea para cães e gatos

Autorizado

- Prednisolone
- Nystatin
- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Canaural suspensão cutânea para cães e gatos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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 cutâneo

Uso auricular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

100000.00 unidade(s) internacionais / 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)

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

Descrição da embalagem:

Frasco de 15 ml

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:

Dechra Veterinary Products A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

1/03/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

GENERA d.d.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51049

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents