

Chanear

Autorizado

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Nome do medicamento:

Chanear

Chanear

Substância ativa:

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 auricular

Uso cutâneo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

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

Disponível apenas em [English](#)
5500.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, suspensão

Withdrawal period by route of administration:

Uso auricular:

- **Dog**
- **Cat**

Uso cutâneo:

- **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:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

23/02/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10987/169/001

Data de alteração do estado de autorização:

23/02/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0665/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Alemanha Grécia Itália Países Baixos Roménia Espanha

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984020>