

Canaural øredråber

Autorizat

- Framycetin sulfat
- Diethanolamine fusidate
- Nystatin
- Prednisolone
- Framycetin sulfat
- Diethanolamine fusidate
- Nystatin
- Prednisolone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Canaural øredråber

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

100000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

100000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Engleză](#)

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS02CA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dechra Veterinary Products A/S

Data autorizației de comercializare:

8/04/1976

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Genera d.d.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

06436

Data modificării statusului autorizației:

8/04/1976

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.