

CANOFITE VET korvatipat, suspensio

Autorizat

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CANOFITE VET korvatipat, suspensio

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare auriculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.53 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

23.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Picături auriculare, suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare auriculară:

•

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period no period

•

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period no period

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:

Finland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

6/03/1979

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoritatea responsabilă:

Finnish Medicines Agency

Numărul autorizației:

7745

Data modificării statusului autorizației:

6/03/1979

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.

Prospectul

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