

Canaural øredråber

Godkänd

- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate
- Nystatin
- Prednisolone
- Framycetin sulfate
- Diethanolamine fusidate
- Nystatin
- Prednisolone

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Canaural øredråber

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Finns tillgänglig endast på spanska engelska

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QS02CA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [danska](#)

Finns tillgänglig endast på [danska](#)

Finns tillgänglig endast på [danska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Veterinary Products A/S

Godkännandedatum:

8/04/1976

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Genera d.d.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

06436

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/04/1976

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.