

MIPREPOL 20 mg/ml + 4.48 mg/ml + 0.5293 mg/ml cutaneous suspension/ear drops, suspension for dogs and cats

Разрешен

- Miconazole
- Prednisolone
- POLYMYXIN B SULFATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MIPREPOL 20 mg/ml + 4.48 mg/ml + 0.5293 mg/ml cutaneous suspension/ear drops, suspension for dogs and cats

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Прилагане в ушите

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
4.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QS02CA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Portugal

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

13/04/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

846/01/14DFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/05/2026

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IT/V/0130/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.