

Neptra 16.7 mg/ml florfenicol +
16.7 mg/ml terbinafine
hydrochloride + 2.2 mg/ml
mometasone furoate - Ear
drops, solution in single-dose
container

Registrováno

- Florfenicol
- Terbinafine hydrochloride
- Mometasone furoate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Neptra 16.7 mg/ml florfenicol + 16.7 mg/ml terbinafine hydrochloride + 2.2 mg/ml mometasone furoate - Ear drops, solution in single-dose container

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Ušní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
16.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
16.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Ušní kapky, roztok v jednodávkovém obalu

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Ušní podání:

-

Pes

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QS02CA91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

, Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

, Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Chorvatsko , Dánsko , Estonia , Finsko , Francie , Irsko , Itálie , Kypr , Litva , Lotyšsko , Lucembursko , Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Německo , Polsko , Portugalsko , Rakousko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Řecko , Španělsko , Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Datum registrace:

10/12/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

26/04/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 18/09/2024

[Stažení](#)

ema-puar-neptra-v-4735-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004184>