

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

Autorisiert

- Florfenicol
- Terbinafine hydrochloride
- Mometasone furoate

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung am Ohr

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

16.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

16.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Ohrentropfen, Lösung im Einzeldosisbehältnis

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Anwendung am Ohr:**

- 

**Hund**

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QS02CA91

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Available in:**

Belgien , Deutschland , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Griechenland

, Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Schweden , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern , Österreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

10/12/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/04/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/09/2024

[Herunterladen](#)

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

---

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