

Surolan 5,0 mg/0,5293 mg/23,0 mg/ml, Ohrentropfen, Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Surolan 5,0 mg/0,5293 mg/23,0 mg/ml, Ohrentropfen, Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch griechisch englisch irisch
lettisch litauisch rumänisch slowakisch finnisch schwedisch

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

QS02CA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

100 ml PE Flasche mit Tropfaufsatz (Basis LDPE, Spitze Elastomer) bzw. PE
Tropfaufsatz (LDPE)

30 ml PE Flasche mit Tropfaufsatz (Basis LDPE, Spitze Elastomer) bzw. PE
Tropfaufsatz (LDPE)

15 ml PE Flasche mit Tropfaufsatz (Basis LDPE, Spitze Elastomer) bzw. PE
Tropfaufsatz (LDPE)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

22/12/1978

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

16388

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/1978

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung