

Surolan (23 mg + 0,5293 mg + 5 mg)/ml Krople do uszu, zawiesina

Zugelassen

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Surolan (23 mg + 0,5293 mg + 5 mg)/ml Krople do uszu, zawiesina

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Anwendung am Ohr

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:

Ohrentropfen, Suspension

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

QD01AC52

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

17/08/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0068

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/08/1994

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