

SUROLAN, suspensija šunims ir katēms

Zugelassen

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SUROLAN, suspensija šunims ir katēms

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Einritzen 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:

Ohrentropfen, Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Einritzen der Haut:

-

Hund

- Not applicable. 0 Tag

-

Katze

- Not applicable. 0 Tag

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

QD01AC52

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

16/11/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco GmbH

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/95/0235/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/10/2007

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

Dokumente

RV0235.pdf