

Surolan külsőleges szuszpenzió A.U.V.

Εξουσιοδοτημένο

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Surolan külsőleges szuszpenzió A.U.V.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ωτική χρήση

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ωτική χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

Δερματική χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD01AC52

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Hungary

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/09/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

10/09/1995

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079246>