

Autorizado

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

- Florfenicol
- Terbinafine hydrochloride
- Mometasone furoate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
16.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
16.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en solución en envase unidosis

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía ótica:

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS02CA91

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Alemania , Austria , Bélgica , Chipre , Croacia , Dinamarca , Eslovaquia , Eslovenia , España , Estonia , Finlandia , Francia , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Letonia , Lituania , Luxemburgo , Noruega , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia , United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

10/12/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/04/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 18/09/2024

[Descargar](#)

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

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