

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

Autorizado

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía ótica

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Suspensión cutánea/gotas para los oídos

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía ótica:

-

Perros

-

Gatos

Uso cutáneo:

-

Perros

-

Gatos

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

QS02CA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

22/12/1978

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

16388

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/1978

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

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072378>