

# Surolan

Autorizado

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Surolan

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

Gatos

Cobayas

### Vía de administración:

Uso cutáneo

Vía ótica

## 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:**

Gotas óticas en suspensión

---

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

QS03CA02

---

**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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/04/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6762218.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/04/2005

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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