

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

---

### Voie d'administration:

Voie auriculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
16.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
16.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution auriculaire en gouttes en récipient unidose

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie auriculaire:**

- 

**Chien**

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QS02CA91

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

### **Disponible en:**

Allemagne , Autriche , Belgique , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Slovénie , Suède , Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/12/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/04/2021

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 18/09/2024

Télécharger

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

---

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