

Surolan Vet. øredråber, suspension og kutansuspension 5 + 23 + 0,529 mg/ml

Autorisé

- Miconazole nitrate
- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Prednisolone acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Surolan Vet. 5 + 23 + 0,529 mg/ml øredråber, suspension og kutansuspension

Surolan Vet. øredråber, suspension og kutansuspension 5 + 23 + 0,529 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie cutanée

Voie auriculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Irish](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

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

QS02CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/08/1981

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

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

10353

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/08/1981

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.