

SUROLAN

Autorisé

(23MG+5MG+0,5293MG)/ML

ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Product identification

Dénomination du médicament:

SUROLAN (23MG+5MG+0,5293MG)/ML ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Voie auriculaire

Product details

Substance active / Dosage:

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](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Irish](#)
[Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Withdrawal period by route of administration:

Voie cutanée:

• **Chat**

- Non applicable. no withdrawal period

• **Chien**

- Non applicable. no withdrawal period

Voie auriculaire:

• **Chien**

• **Chat**

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

QS02CA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Grèce

Available in:

Grèce

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

13816/29-05-2019/K-0114501

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/06/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Notice

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100740>