

MIPREPOL 20 mg/ml + 4.48 mg/ml + 0.5293 mg/ml cutaneous suspension/ear drops, suspension for dogs and cats

Odobreno

- Miconazole
- Prednisolone
- POLYMYXIN B SULFATE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MIPREPOL 20 mg/ml + 4.48 mg/ml + 0.5293 mg/ml cutaneous suspension/ear drops, suspension for dogs and cats

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za kožu

Za uho

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

20.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.48 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

0.53 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [grčki](#) [engleski](#) [irski](#) [latvijski](#)

[litvanski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#)

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QS02CA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)

[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)

[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/01/2015

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

104700

Datum promjene statusa odobrenja:

22/01/2015

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IT/V/0130/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.