

SUROLAN

Odobreno

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

ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

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](#)
0.53 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
5.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
23.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [grčki](#) [engleski](#) [irski](#) [latvijski](#)
[litvanski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#)

Karencija prema putu aplikacije:

Za kožu:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

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](#)

Dostupan u:

Greece

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/01/1998

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

13816/29-05-2019/K-0114501

Datum promjene statusa odobrenja:

29/06/2023

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.