

Surolan vet., öronddroppar/kutan suspension

Nije
odobreno

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Surolan vet., öronddroppar/kutan suspension

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 uho

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

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

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

Dostupan samo u [engleski](#)
5.00 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:

Surrendered

Odobreno u:

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

Dodatne informacije

Vrsta prava:

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

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

11/07/2023

Nadležno tijelo:

Broj odobrenja:

64492

Izvorni trgovac na veliko:

600000053519

Odredišna veleprodaja:

600000086420

Izvorni trgovac na veliko:

Febelco

Novitan

Nadimed

Cophana

A.D.C.

A.D.C.

Odredišna veleprodaja:

Orifarm AB

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