

Surolan vet. Örondroppar/kutan suspension

Engedélyezett

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Surolan vet. Örondroppar/kutan suspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Fülészeti alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QS02CA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Sweden

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/05/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Janssen Pharmaceutica

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

11842

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/05/1993

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.