

# Surolan 5,0 mg/0,5293 mg/23,0 mg/ml, Ohrentropfen, Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

Engedélyezett

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Surolan 5,0 mg/0,5293 mg/23,0 mg/ml, Ohrentropfen, Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

kutya

macska

### **Alkalmazás módja:**

Fülészeti alkalmazás

Külsőleges alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

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](#)

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Elanco GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

22/12/1978

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Engedély száma:**

16388

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

22/12/1978

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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.