

Surolan suspensija ārīgai lietošanai suņiem un kaķiem

Heimilað

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Surolan suspensija ārīgai lietošanai suņiem un kaķiem

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í eyra

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Eyrnadropar, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD01AC52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

4/06/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/96/0412

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/06/1996

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.