

Surolan (23 mg + 0,5293 mg + 5 mg)/ml Krople do uszu, zawiesina

Heimilað

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Surolan (23 mg + 0,5293 mg + 5 mg)/ml Krople do uszu, zawiesina

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Til notkunar í eyra

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

QD01AC52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Fáanlegt í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

17/08/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

0068

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/08/1994

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