

SUROLAN, suspensija šunims ir katèms

Heimilað

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SUROLAN, suspensija šunims ir katèms

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til húðrispunar

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

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til húðrispunar:

-

Hundur

- Á ekki við. 0 dagar

-

Köttur

- Á ekki við. 0 dagar

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

QD01AC52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Fáanlegt í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

16/11/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco GmbH

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/95/0235/001-002

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/10/2007

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

Skjöl

RV0235.pdf