

Neptra 16.7 mg/ml florfenicol +
16.7 mg/ml terbinafine
hydrochloride + 2.2 mg/ml
mometasone furoate - Ear drops,
solution in single-dose container

Autorizzato

- Florfenicol
- Terbinafine hydrochloride
- Mometasone furoate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Neptra 16.7 mg/ml florfenicol + 16.7 mg/ml terbinafine hydrochloride + 2.2 mg/ml mometasone furoate - Ear drops, solution in single-dose container

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso auricolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

16.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

16.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gocce auricolari, soluzione in contenitore monodose

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QS02CA91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , Croazia , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/12/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/04/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 9/09/2025

Scaricamento

ema-puar-neptra-v-4735-par-en.pdf