

SUROLAN

Autorizzato

(23MG+5MG+0,5293MG)/ML

ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

SUROLAN (23MG+5MG+0,5293MG)/ML ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Uso auricolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
0.53 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
23.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutaneo:

• **Gatto**

- non applicabile. no withdrawal period

• **Cane**

- non applicabile. no withdrawal period

Uso auricolare:

• **Cane**

• **Gatto**

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

QS02CA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Grecia

Available in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

26/01/1998

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

13816/29-05-2019/K-0114501

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/06/2023

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100740>