

MIPREPOL 20 mg/ml + 4.48 mg/ml + 0.5293 mg/ml cutaneous suspension/ear drops, suspension for dogs and cats

Atļautas

- Miconazole
- Prednisolone
- POLYMYXIN B SULFATE

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

MIPREPOL 20 mg/ml + 4.48 mg/ml + 0.5293 mg/ml cutaneous suspension/ear drops, suspension for dogs and cats

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

Lietošanai uz ādas

Lietošanai ausī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

20.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

4.48 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

0.53 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Pilieni lietošanai uz ādas/ausī, suspensija

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QS02CA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Portugal

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Elanco GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

13/04/2014

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Atbildīgā iestāde:

Directorate General For Food And Veterinary

Atļaujas numurs:

846/01/14DFVPT

Atļaujas statusa maiņas datums:

18/05/2026

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

IT/V/0130/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.