

Surolan Vet. øredråber, suspension og kutansuspension 5 + 23 + 0,529 mg/ml

Awtorizzat

- Miconazole nitrate
- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Prednisolone acetate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Surolan Vet. øredråber, suspension og kutansuspension 5 + 23 + 0,529 mg/ml

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

Użu għall-widnejn

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Irlandiż](#) [Latvjan](#) [Litwan](#)

[Rumen](#) [Slovakk](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#)

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QS02CA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)

[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Denmark

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

27/08/1981

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

10353

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

27/08/1981

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.