

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

Autorisert

- Florfenicol
- Terbinafine hydrochloride
- Mometasone furoate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Bruk i øret

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
16.70 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
16.70 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
2.20 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Øredråper, oppløsning i endosebeholder

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i øret:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QS02CA91

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , BE , CZ , DE , DK , EE , EL , ES , FI , FR , HR , HU , IT , Irland , Kypros , LT , LU , LV , NL , NO , PL , PT , RO , SE , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco Animal Health GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/12/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/04/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 18/09/2024

Nedlasting

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004184>