

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

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Podanie do ucha

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [grecki](#) [angielski](#) [irlandzki](#) [łotewski](#) [litewski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [fiński](#) [szwedzki](#)

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS02CA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Denmark

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/08/1981

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

10353

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/08/1981

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.