

Surolan külsőleges szuszpenzió A.U.V.

Dopuszczony

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Surolan külsőleges szuszpenzió A.U.V.

Substancja czynna:

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 do ucha

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

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
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina na skórę

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD01AC52

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:

Hungary

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w węgierski
Dostępne wyłącznie w węgierski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/09/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/09/1995

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