

# SUROLAN, ear drops and cutaneous suspension for dogs and cats

Dopuszczony

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

SUROLAN, ear drops and cutaneous suspension for dogs and cats

---

### **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

---

## 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:

Krople do uszu, zawiesina

---

### 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:

Bulgaria

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski

---

## 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:**

25/09/2008

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-2108

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

16/01/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

## Package Leaflet and Labelling

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