

# SUROLAN sospensione oleosa per cani e gatti

Dopuszczony

- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Miconazole nitrate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

SUROLAN sospensione oleosa per cani e gatti

### 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 na skórę

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

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

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.53 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):**

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:**

Italy

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

---

## 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](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Elanco GmbH

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/02/1985

---

### Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Janssen Pharmaceutica

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

### Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

---

### Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### Data zmiany statusu pozwolenia:

1/01/2009

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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