

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

Autorizado

- Florfenicol
- Terbinafine hydrochloride
- Mometasone furoate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso auricular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

16.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

16.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

2.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gotas auriculares, solução em recipiente unidose

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Dinamarca , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Estónia , Finlândia , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , Suécia , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

10/12/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

26/04/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 3/02/2026

[Descarregar](#)

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