

# Surolan vet. Öronddroppar/kutan suspension

Autorizado

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Surolan vet. Öronddroppar/kutan suspension

### 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](#)

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  
23.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
0.53 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês grego inglês irlandês gaélico letão lituano romeno eslovaco finlandês sueco

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA01

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Suécia

---

### Disponibilidade:

Suécia

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/05/1993

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.  
Janssen Pharmaceutica

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

11842

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/05/1993

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.