

Surolan külsőleges szuszpenzió A.U.V.

Autorizado

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Surolan külsőleges szuszpenzió A.U.V.

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

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.53 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

23.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso auricular:

-

Dog

-

Cat

Uso cutâneo:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD01AC52

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Disponibilidade:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

10/09/1995

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

10/09/1995

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet