

SUROLAN, kapi za uho i suspenszija za kožu za pse i mačke

Não
autorizado

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SUROLAN, kapi za uho i suspenszija za kožu za pse i mačke

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 cutâneo

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](#)
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.53 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):

QD01AC52

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

5/11/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/17-01/39

Data da alteração do estado de autorização:

3/06/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.