

MIPREPOL, oily suspension for dogs and cats

Autorizado

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone
- Miconazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MIPREPOL, oily suspension for dogs and cats

SUROLAN 20 mg/ml + 4,48 mg/ml + 0,5293 mg/ml, SUSPENSION CUTANEA/GOTAS OTICAS, SUSPENSION PARA PERROS Y GATOS

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

0.53 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

4.48 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão cutânea

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

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 GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

27/10/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Janssen Pharmaceutica

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3127 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

27/10/2014

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0130/001

Estados-Membros envolvidos:

Portugal Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet