

Surolan, suspensie voor cutaan gebruik, bij honden en katten

Autorizat

- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Surolan, suspensie voor cutaan gebruik, bij honden en katten

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare auriculară

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
23.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.53 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie cutanată

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD01AC52

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

25/10/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 4792

Data modificării statusului autorizației:

9/07/2021

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.