

# Surolan 5,0 mg/0,5293 mg/23,0 mg/ml, Ohrentropfen, Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

Autorizat

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Surolan 5,0 mg/0,5293 mg/23,0 mg/ml, Ohrentropfen, Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

### 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](#)  
23.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

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

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

---

### Forma farmaceutică:

Picături auriculare/cutanate, suspensie

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS02CA01

---

### 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:

Austria

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/12/1978

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

16388

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/12/1978

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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