

Surolan vet. Örondroppar/kutan suspension

Oprávněný

- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Surolan vet. Örondroppar/kutan suspension

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie do ucha

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dermálne/ušné suspenzné kvapky

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02CA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Švédsko

Dostupné v:

Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Dátum registrácie lieku:

28/05/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.
Janssen Pharmaceutica

Zodpovedný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Číslo registrácie:

11842

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/05/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.