

SUROLAN

Oprávněný

(23MG+5MG+0,5293MG)/ML

ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

SUROLAN (23MG+5MG+0,5293MG)/ML ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podanie do ucha

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dermálne/ušné suspenzné kvapky

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Dermálne použitie:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02CA01

Právny stav dodávky:

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

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Dostupné v:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Dátum registrácie lieku:

26/01/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

13816/29-05-2019/K-0114501

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/06/2023

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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