

SUROLAN

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

ΩΤΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Ima
dovoljenje
za promet

- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Miconazole nitrate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish Greek English Irish Latvian
Lithuanian Romanian Slovak Finnish Swedish

Karenca glede na pot uporabe:

Dermalna uporaba:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QS02CA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Greece

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

26/01/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

13816/29-05-2019/K-0114501

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

29/06/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.