

Surolan Vet. øredråber, suspension og kutansuspension 5 + 23 + 0,529 mg/ml

Godkänd

- Miconazole nitrate
- Miconazole nitrate
- POLYMYXIN B SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE
- Prednisolone acetate
- Prednisolone acetate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Surolan Vet. øredråber, suspension og kutansuspension 5 + 23 + 0,529 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Kutan användning

Användning i örat

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Kutan suspension/örondroppar, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QS02CA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [danska](#)

Finns tillgänglig endast på [danska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco GmbH

Godkännandedatum:

27/08/1981

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

10353

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/08/1981

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.