

Neocort oogdruppels, voor honden en katten

Autorizovaný

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Neocort oogdruppels, voor honden en katten

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

Způsob podání:

Oční podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Ušní kapky, roztok

Withdrawal period by route of administration:**Oční podání:**

- **Pes**
 - **Kočka**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QS03CA02

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Dutch](#)

K dispozici pouze v [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

18/12/1996

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Odpovědný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 8978

Datum změny stavu registrace:

30/07/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059233>