

TIACIL

Autoriseret

- Gentamicin sulfate
- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TIACIL

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Okulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.30 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Øredråber, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01GB03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

25/11/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2418

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/10/2014

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet