

ISATHAL, 1% w/w οφθαλμικές σταγόνες, εναιώρημα για σκύλους

Autoriseret

- Fusidic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ISATHAL, 1% w/w οφθαλμικές σταγόνες, εναιώρημα για σκύλους

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Okulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Øjendråber, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QS01AA13

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 [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Veterinary Products A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

25/01/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Leo Pharma A/S

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

79991/14/06-04-2016/K-0213201

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/04/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet