

Ophtocycline 10mg/g eye ointment for horses, dogs and cats

Autorisiert

- Chlortetracycline hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ophtocycline 10mg/g eye ointment for horses, dogs and cats
Ophtaclin vet, 10 mg/g silmasalv koertele, kassidele ja hobustele

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Pferd
Hund
Katze

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Augensalbe

Withdrawal period by route of administration:**Anwendung am Auge:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QS01AA02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Estland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

2/08/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2039

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/08/2017

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0209/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034267>