

# Ophtorescein 5 mg/ml EDO

Zugelassen

- Fluorescein sodium

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Ophtorescein 5 mg/ml EDO

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Katze

Hund

---

**Art der Anwendung:**

Anwendung am Auge

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.66 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Augentropfen, Lösung

---

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

QS01JA01

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID7) 125 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 50 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 5 Information nicht vorhanden mit jeweils 0.5 Milliliter  
(ID6) 62.5 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 25 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 5 Information nicht vorhanden mit jeweils 0.5 Milliliter  
(ID5) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 5 Information nicht vorhanden mit jeweils 0.5 Milliliter  
(ID4) 15 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 5 Information nicht vorhanden mit jeweils 0.5 Milliliter  
(ID3) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 5 Information nicht vorhanden mit jeweils 0.5 Milliliter  
(ID2) 5 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 5 Information nicht vorhanden mit jeweils 0.5 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zulassungsdatum:**

14/02/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

402377.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/02/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

2402377-parde-20200518.pdf