

Crotax 8 mg/ml colírio, solução para cães, gatos e equinos de desporto

Autorisiert

- Chloramphenicol

Product identification

Name des Arzneimittels:

Crotax 8 mg/ml colírio, solução para cães, gatos e equinos de desporto

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Augentropfen, Lösung

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

-

Hund

-

Katze

-

Pferd

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

QS01AA01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

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:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Marketing authorisation date:

5/02/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

979/01/16NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/03/2022

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.