

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução

Cães, gatos e equinos de desporto

Zugelassen

- Ofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução Cães, gatos e equinos de desporto

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze
Pferd

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Augentropfen, Lösung

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

QS01AE01

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

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:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Zulassungsdatum:

15/06/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1020/01/16NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/03/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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