

SOLIGENTAL, 3000 TV/ml akių lašai, tirpalas šunims ir katėms

Zugelassen

- Gentamicin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SOLIGENTAL, 3000 TV/ml akių lašai, tirpalas šunims ir katėms

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
3000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Augentropfen, Lösung

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

QS01AA11

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

15/07/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/07/1762/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/07/2012

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.