

StromEase 25 mg/ml Eye Drops, Solution for Dogs and Cats

Zugelassen

- Acetylcysteine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

StromEase 25 mg/ml Eye Drops, Solution for Dogs and Cats

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Augentropfen, Lösung

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

QS01XA08

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

Domes Pharma

Zulassungsdatum:

26/10/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmaster +

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 54982/3008

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/10/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0354/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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