

OPHTALKAN

Μη εγκεκριμένο

- Neomycin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

OPHTALKAN

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γάτα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2300.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QS01AA03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratoire Perrigo France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/05/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Labiana Pharmaceuticals S.L.U

Αρμόδια αρχή:

ANSES

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/3517089 7/1988

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/08/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.