

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

Εγκριμένο

- Ofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QS01AE01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Portugal

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

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 Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/06/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

1020/01/16NFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/07/2026

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.