

Ophthocycline 10mg/g eye ointment for horses, dogs and cats

Autorizado

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

Product identification

Nombre del medicamento:

Ophthocycline 10mg/g eye ointment for horses, dogs and cats
OPHTOCYCLINE POMMADE OPHTALMIQUE POUR CHIENS CHATS ET CHEVAUX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía oftálmica

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pomada oftálmica

Withdrawal period by route of administration:**Vía oftálmica:**

- **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- **Perros**

- **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QS01AA02

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

14/06/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/9549285 4/2017

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/06/2017

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0209/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034268>