

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

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Pomada oftálmica

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oftálmica:**

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS01AA02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

24/08/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 914/18/09/1732

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/08/2017

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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