

# SOLIGENTAL 3000 UI/ml COLIRIO EN SOLUCION

Autorizado

- Gentamicin sulfate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

SOLIGENTAL 3000 UI/ml COLIRIO EN SOLUCION

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía oftálmica

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

3000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Colirio en solución

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QS01AA11

---

**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:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/11/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1304 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/01/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0111/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Alemania Italia Países Bajos España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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