

# Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução

## Cães, gatos e equinos de desporto

Autorizado

- Ofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros  
Gatos  
Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía oftálmica

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponível únicamente en [English](#)  
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Colirio en solución

---

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

QS01AE01

---

**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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

---

## 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:**

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/06/2016

---

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

Laboratorio Edol Productos Farmaceuticos S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1020/01/16NFVPT

---

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

14/03/2022

---

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

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