

UNGUENT OFTALMIC

No autorizado

- Lidocaine hydrochloride
- Dexamethasone phosphate
- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

UNGUENT OFTALMIC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

Conejos

Palomas

Aves ornamentales

Reptiles

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Pomada

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

QS01AA04

QS01BA01

QS01HA07

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Romvac Company S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/11/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Romvac Company S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150483

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/05/2026

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.