

ISATHAL, 1% w/w οφθαλμικές σταγόνες, εναιώρημα για σκύλους

Autorizado

- Fusidic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ISATHAL, 1% w/w οφθαλμικές σταγόνες, εναιώρημα για σκύλους

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Colirio en suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oftálmica:

- Perros
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QS01AA13

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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:

Dechra Veterinary Products A/S

Fecha de autorización de comercialización:

25/01/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Leo Pharma A/S

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

79991/14/06-04-2016/K-0213201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/04/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096255>