

STROMEASE 25 mg/ml COLIRIO EN SOLUCION PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Acetylcysteine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

StromEase 25 mg/ml eye drops, solution for dogs and cats
STROMEASE 25 mg/ml COLIRIO EN SOLUCION PARA PERROS Y GATOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Colirio en solución

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oftálmica:

-

Perros

-

Gatos

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

QS01XA08

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

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:

Domes Pharma

Fecha de autorización de comercialización:

22/07/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmaster +

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4028 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/12/2021

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0354/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Malta Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031630>