

OMNICOL COLLYRE

Myönnetty

- Framycetin sulfate
- Oxedrine tartrate
- POLYMYXIN B SULFATE

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

OMNICOL COLLYRE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Kissa

Antoreitti:

Silmän pinnalle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

7000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.19 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

7000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Silmätipat, liuos

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QS01AA20

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Domes Pharma

Myyntiluvan myöntämispäivä:

19/04/1989

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmaster +

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/9603616 9/1989

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/12/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.