

Gentapolycort oogdruppels voor honden en katten

Valtuutettu

- Dexamethasone sodium phosphate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Gentamicin sulfate

Product identification

Lääkkeen nimi:

Gentapolycort oogdruppels voor honden en katten

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Silmän pinnalle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Silmätipat, liuos

Withdrawal period by route of administration:

Silmän pinnalle:

- **Dog**
 - **Cat**
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QS01CA01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

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

Myyntiluvan haltija:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

6/03/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Produlab Pharma Production B.V.

Vastuullinen viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntiluvan numero:

REG NL 2755

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

17/08/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066095>