

Cavasan Oogzalf

Autorisé

- Retinol palmitate
- Chloramphenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cavasan Oogzalf

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie ophtalmique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pommade ophtalmique

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QS01AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ast Farma B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/03/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 4006

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/05/2018

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.