

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução

Cães, gatos e équinos de desporto

Autorisé

- Ofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução Cães, gatos e équinos de desporto

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Cheval

Voie d'administration:

Voie ophtalmique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Collyre en solution

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QS01AE01

Conditions de délivrance:
Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:
Valide

Autorisé en:
Portugal

Disponible en:
Portugal

Description des conditionnements:
Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:
Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:
Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:
Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:
15/06/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:
Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Autorité responsable:
Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:1020/01/16NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:14/03/2022

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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