

LACRIMMUNE 2MG/G ΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ

Ovlašten

- Ciclosporin

Product identification

Naziv VMP-a:

LACRIMMUNE 2MG/G ΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

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

Način primjene:

Za oko

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
2.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Mast za oko

Withdrawal period by route of administration:**Za oko:****• Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QS01B

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

7/06/1999

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Trirx Segre

Schering-Plough Labo

Odgovorno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj autorizacije:

19498/07-06-1999/K-0107101

Datum promjene statusa odobrenja:

6/08/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983301>