

# N.A.C. COLLYRE

Ovlašten

- Acetylcysteine

## Product identification

### Naziv VMP-a:

N.A.C. COLLYRE

---

### 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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

---

### Način primjene:

Za oko

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
25.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

Kapi za oko, otopina

---

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

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**QS01XA08

---

**Pravni status opskrbe:**

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

---

**Status odobrenja:**Važeće

---

**Authorised in:**

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

---

**Available in:**France

---

**Opis paketa:**Dostupno samo u [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**Domes Pharma

---

**Marketing authorisation date:**

11/07/1984

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Pharmaster +

---

**Odgovorno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj autorizacije:**

FR/V/3010942 3/1984

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

11/07/2009

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032066>