

Crotax 8 mg/ml eye drops, solution for dogs, cats and non- food producing horses

Engedélyezett

- Chloramphenicol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Crotax 8 mg/ml eye drops, solution for dogs, cats and non-food producing horses

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya
macska
ló

Alkalmazás módja:

Szemészeti alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos szemcsepp

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QS01AA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/02/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

979/01/16RFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/03/2022

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

PT/V/0153/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.