

OPHTALKAN

Ekki heimilað

- Neomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OPHTALKAN

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Hundur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í auga

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2300.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Augndropar, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QS01AA03

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratoire Perrigo France

Dagsetning markaðsleyfis:

6/05/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Pharmaceuticals S.L.U

Ábyrgt yfirvald:

ANSES

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/3517089 7/1988

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/08/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.