

UNGUENT OFTALMIC

Tímabundið ógilt

- Oxytetracycline hydrochloride
- Dexamethasone phosphate
- Lidocaine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

UNGUENT OFTALMIC

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Hundur

Köttur

Kanína

Dúfa

Skrautfugl

Skriðdýr

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í auga

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Smyrsli

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

QS01AA04

QS01BA01

QS01HA07

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Tímabundið ógilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Romvac Company S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/11/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Romvac Company S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150483

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/12/2015

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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