

OFTALMOCAN FATRO COLIRIO EN SOLUCION

Mhux
awtorizzat

- Lidocaine
- Prednisolone sodium phosphate
- Chloramphenicol

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

OFTALMOCAN FATRO COLIRIO EN SOLUCION

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-għajnejn

Dettagli tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Qtar għall-għajnejn, soluzzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QS03CA02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Fatro Iberica S.L.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

28/12/1973

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Labiana Pharmaceuticals S.L.U

Awtorità responsabbli:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numru tal-awtorizzazzjoni:

2402 ESP

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

9/05/2025

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.