

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução

Cães, gatos e equinos de desporto

Toegelaten

- Ofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução Cães, gatos e equinos de desporto

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Paard

Toedieningsweg:

Oculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oogdruppels, oplossing

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QS01AE01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Handelsvergunningsdatum:

15/06/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorio Edol Productos Farmaceuticos S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

1020/01/16NFVPT

Datum toelatingswijziging:

14/03/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.