

UNGUENT OFTALMIC

Suspended

- Oxytetracycline hydrochloride
- Dexamethasone phosphate
- Lidocaine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

UNGUENT OFTALMIC

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Hond

Kat

Konijn

Duif

Kooivogels

Reptielen

Toedieningsweg:

Oculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Zalf

Withdrawal period by route of administration:

Oculair gebruik:

-

Paard

-

Hond

-

Kat

-

Konijn

-

Duif

-

Kooivogels

-

Reptielen

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QS01AA04

QS01BA01

QS01HA07

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:

Suspended

Authorised in:

Roemenië

Package description:

Alleen beschikbaar in Romanian

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in English

Handelsvergunninghouder:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

29/11/2006

Productielocaties partijvrijgifte:

Romvac Company S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

150483

Wijzigingsdatum status toelating:

2/12/2015

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097069>