

LACRIMMUNE 2MG/G ΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ

Geautoriseerd

- Ciclosporin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

LACRIMMUNE 2MG/G ΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Oogzalf

Withdrawal period by route of administration:

Oculair gebruik:

• **Hond**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QS01B

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

7/06/1999

Productielocaties partijvrijgifte:

Trirx Segre

Schering-Plough Labo

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

19498/07-06-1999/K-0107101

Wijzigingsdatum status toelating:

6/08/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983301>