

Clevor 30 mg/ml - Eye drops, solution

Autorisert

- Ropinirole hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Clevor 30 mg/ml - Eye drops, solution

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Okulær bruk

Okulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

34.20 milligram / 1.00 Beholder

Legemiddelform:

Øyedråper, oppløsning

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QN04BC04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT ,
LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

AT , BE , CZ , DE , DK , EE , ES , FI , FR , HU , IT , Irland , Kypros , LT , LU , LV , NL , NO , PL ,
PT , RO , SE , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Orion Corporation

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/04/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Orion Corporation

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/02/2020

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 7/10/2025

[Nedlasting](#)

ema-puar-clevor-v-4417-par-en.pdf