

Cavasan Oogzalf

Autorisert

- Retinol palmitate
- Chloramphenicol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cavasan Oogzalf

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Okulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

15000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Øyesalve

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QS01AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ast Farma B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/03/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 4006

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/05/2018

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.