

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução

Cães, gatos e equinos de desporto

Autorisert

- Ofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

hest

Administrasjonsvei:

Okulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Øyedråper, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QS01AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Tilgjengelig i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/06/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:1020/01/16NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:14/03/2022

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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