

# Amicol oogzalf, voor honden en katten

Dopuszczony

- Retinyl propionate
- Chloramphenicol

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Amicol oogzalf, voor honden en katten

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

podanie do oka

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
15000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Maść do oczu

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS01AA01

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

12/03/1992

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numer pozwolenia:**

REG NL 2110

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

4/10/2021

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.