

Opticlox Eye Ointment

Dopuszczony

- Cloxacillin hemibenzathine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Opticlox Eye Ointment

Substancja czynna:

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 słoweński 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

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
213.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Maść do oczu

Okres karencji w zależności od drogi podania: podanie do oka:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

- Milk. no withdrawal period
zero days

-

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

- Milk. no withdrawal period
zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS01AA90

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

Dostępne w:

Netherlands

Opis opakowania:

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/04/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 3432

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/06/2019

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: 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.