

File downloaded on 2026-04-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000078378>

Zolicep 0,42 mg/ml Augentropfen, Lösung für Hunde, Katzen

Dopuszczony

- Tetryzoline hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Zolicep 0,42 mg/ml Augentropfen, Lösung für Hunde, Katzen

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](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

podanie do oka

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Krople do oczu, roztwór

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS01GA02

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:

Germany

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

6/04/2021

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

402533.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/04/2021

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.

2402533-parde-20210326.pdf