

IRIDEX 0,4 mg/ ml + 5 mg/ml collirio per cani e gatti

Niedopuszczony do obrotu

- NEOMYCIN SULFATE
- Fluocinolone acetonide

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

IRIDEX 0,4 mg/ ml + 5 mg/ml collirio per cani e gatti

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
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Postać farmaceutyczna:

Krople do oczu, zawiesina

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS01CA10

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Surrendered

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 włoski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/03/1988

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Farmila - Thea Farmaceutici S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/11/2023

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.