

# OFTALVET, 5 mg/g + 2 mg/g pomata oftalmica per cani e gatti

Niedopuszczony do  
obrotu

- Betamethasone
- Chloramphenicol

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

OFTALVET, 5 mg/g + 2 mg/g pomata oftalmica 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  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

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

---

### Postać farmaceutyczna:

Maść do oczu

---

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

QS01CA05

---

### 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](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.