

# Ophthocycline 10mg/g eye ointment for horses, dogs and cats

Autorizado

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

## Product identification

### Nome do medicamento:

Ophthocycline 10mg/g eye ointment for horses, dogs and cats  
Ophtaclin vet 10 mg/g augnsmyrsli fyrir hunda, ketti og hesta

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Uso oftálmico

## Product details

**Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pomada oftálmica

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso oftálmico:**

- **Horse**
    - Meat and offal. 1 dia
  - **Dog**
  - **Cat**
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QS01AA02

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Islândia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

12/07/2017

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

IS/2/17/007/01

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

12/07/2017

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0209/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia  
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034251>