

Tiacil oogdruppels, oplossing voor honden en katten.

Não
autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate
- Gentamicin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tiacil oogdruppels, oplossing voor honden en katten.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso oftálmico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
3.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Colírio, solução

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS01CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/03/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac Nederland B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 2383

Data da alteração do estado de autorização:

30/03/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.