

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução

Cães, gatos e equinos de desporto

Autorizado

- Ofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução Cães, gatos e equinos de desporto

Substância ativa:

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](#)

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](#)
3.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Colírio, solução

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS01AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frasco conta-gotas estéril em LD-polietileno branco opaco com tampa de HD-polietileno branco opaco e com uma capacidade de 10 ml.

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/06/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1020/01/16NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

14/03/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics