

Ocil, 5 mg/g, pomada oftálmica

Cães, gatos e equinos de desporto

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Ocil, 5 mg/g, pomada oftálmica Cães, gatos e equinos de desporto

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pomada oftálmica

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso oftálmico:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS01AA04

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponível em:

Portugal

Descrição da embalagem:

1 Bisnaga de 5g

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

21/12/2016

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:

1062/01/16NFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

16/03/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089034>