

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

Não
autorizado

- Betamethasone
- Chloramphenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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

2.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pomada oftálmica

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS01CA05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/03/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Farmila - Thea Farmaceutici S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

3/11/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet