

StromEase 25 mg/ml eye drops, solution for dogs and cats

Autorizado

- Acetylcysteine

Identificação do produto

Nome do medicamento:

StromEase 25 mg/ml eye drops, solution for dogs and cats
Stromease, 25 mg/ml silmatilgad, lahus koertele ja kassidele

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](#)

Via de administração:

Uso oftálmico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Colírio, solução

Intervalo de Segurança por via de administração:**Uso oftálmico:**

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS01XA08

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Disponível em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

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:

Domes Pharma

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/09/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmaster +

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

2307

Data de alteração do estado de autorização:

1/09/2021

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0354/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Malta Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031592>