

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035443>

OPHTALKAN

Neautorizat

- Neomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OPHTALKAN

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2300.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Picături oftalmice, soluție

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS01AA03

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Portugheză Finlandeză Suedeză Norwegian

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratoire Perrigo France

Data autorizației de comercializare:

6/05/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Pharmaceuticals S.L.U

Autoritatea responsabilă:

ANSES

Numărul autorizației:

FR/V/3517089 7/1988

Data modificării statusului autorizației:

18/08/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.