

Soligental 3000 IU/ml acu pilieni, šķīdums suņiem un kaķiem

Autorizat

- Gentamicin sulfatē

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Soligental 3000 IU/ml acu pilieni, šķīdums suņiem un kaķiem

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Picături oftalmice, soluție

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS01AA11

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

22/10/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:V/NRP/08/1597

Data modificării statusului autorizației:22/10/2008

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

Documente

Combined File of all Documents

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