

Gentapolycort oogdruppels voor honden en katten

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Gentamicin sulfate

Product identification

Denumirea medicamentului:

Gentapolycort oogdruppels voor honden en katten

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Picături oftalmice, soluție

Withdrawal period by route of administration:

administrare oftalmică:

- **Câine**
 - **Pisică**
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS01CA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

6/03/1992

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Produlab Pharma Production B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 2755

Data modificării statusului autorizației:

17/08/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066095>