

# AA-Ophthacaf, oogdruppels voor honden en katten

Autorizat

- Retinol palmitate
- Chloramphenicol

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

AA-Ophthacaf, oogdruppels voor honden en katten

---

### Substanța activă:

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](#)

15000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [English](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [English](#)

---

**Withdrawal period by route of administration:****administrare oftalmică:**

- **Câine**
  - **Pisică**
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QS01AA01

---

**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](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Marketing authorisation date:**

29/03/2016

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 116806

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/11/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000067843>