

Crotax 8 mg/ml eye drops, solution for dogs, cats and non-food producing horses

Autorizat

- Chloramphenicol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Crotax 8 mg/ml eye drops, solution for dogs, cats and non-food producing horses

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Cal

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Picături oftalmice, soluție

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS01AA01

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:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Data autorizației de comercializare:

5/02/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

979/01/16NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

11/03/2022

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

PT/V/0153/001

State membre interesate:

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

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.

Combined File of all Documents

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