

LACRIMMUNE 2MG/G ΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ

Autorizat

- Ciclosporin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LACRIMMUNE 2MG/G ΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Unguent oftalmic

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

administrare oftalmică:

-

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS01B

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

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 Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Hellas A.E.

Data autorizației de comercializare:

6/06/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Trirx Segre

Organon Heist

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

19498/07-06-1999/K-0107101

Data modificării statusului autorizației:

5/08/2021

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